C pi à l'intention de l'office dés (DO/US)

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

	Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL		
PCT	Destinataire: RECEIVED		
NOTIFICATION DE L'ENREGISTREMENT D'UN CHANGEMENT	MARTIN, Jean-Jacques MAY 1 6 2001		
(règle 92bis.1 et instruction administrative 422 du PCT)	20, rue de Chazelles TECH CENTER 1600/2900 F-75847 Paris Cedex 17 FRANCE		
Date d'expédition (jour/mois/année) 26 mars 2001 (26.03.01)			
Référence du dossier du déposant ou du mandataire 340919/18257	NOTIFICATION IMPORTANTE		
Demande internationale no PCT/FR00/01559	Date du dépôt international (jour/mois/année) 07 juin 2000 (07.06.00)		
Les renseignements suivants étaient enregistrés en ce qui c le déposant	oncerne: X le mandataire le représentant commun		
Nom et adresse MARTIN, Jean-Jacques Cabinet Regimbeau 26, avenue Kléber F-75116 Paris FRANCE	Nationalité (nom de l'Etat) no de téléphone 01 45 00 92 02 no de télécopieur 01 45 00 46 12 no de téléimprimeur		
Le Bureau international notifie au déposant que le changeme la personne le nom l'adress l'adress			
Nom et adresse MARTIN, Jean-Jacques Cabinet Regimbeau 20, rue de Chazelles F-75847 Paris Cedex 17 FRANCE	no de téléphone 01 44 29 35 00 no de télécopieur 01 44 29 35 99 no de téléimprimeur		
3. Observations complémentaires, le cas échéant:			
4. Une copie de cette notification a été envoyée: X à l'office récepteur à l'administration chargée de la recherche internationale à l'administration chargée de l'examen préliminaire inte			
Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse	Fonctionnaire autorisé: Fiona DOHERTY		
no de télécopieur (41-22) 740.14.35	no de téléphone (41-22) 338.83.38		





RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou	POUR SUITE	voir la notification de trans		
du mandataire 340919/18257	A DONNER	(formulaire PCT/ISA/220) e	et, le cas echeant, le	point 5 ci–apres
Demande internationale n°	Date du dépôt inte	rnational (jour/mois/année)	(Date de priorité (la	a plus ancienne)
PCT/FR 00/01559	07/	06/2000	(jour/mois/année) 08/06/1999	
Déposant		00.200	00,	00,1777
TRANSGENE S.A.				
Le présent rapport de recherche internation	onale, établi par l'adı	ministration chargée de la re	echerche internation	ale, est transmis au
déposant conformément à l'article 18. Une	ecopie en est transr	nise au Bureau internationa	ıl.	
Ce rapport de recherche internationale co	mprend3	feuilles.		
X II est aussi accompagné c	l'une copie de chaq	ue document relatif à l'état c	le la technique qui y	est cité.
Base du rapport a. En ce qui concerne la langue, la r	recherche internatio	nala a átá affactuáa sur la b	asa da la domando	internationale dans le
langue dans laquelle elle a été dé	posée, sauf indication	on contraire donnée sous le	même point.	internationale dans la
la recherche internationale	e a été effectuée sui	la base d'une traduction de	e la demande interna	ationale remise à l'administration.
b. En ce qui concerne les séquence	es de nucléatides c	u d'acides aminés divulou	ées dans la demand	de internationale (le cas échéant)
la recherche internationale a été e	effectuée sur la base	du listage des séquences :	:	ic internationale (ie cas echeany,
contenu dans la demande	<u> </u>	s forme écrite. s forme déchiffrable par ord	linatour	
remis ultérieurement à l'ac	•		miateur.	
	· ·	orme déchiffrable par ordina	ateur.	
La déclaration, selon laquelle le listage des séquences présenté par écrit et fourni ultérieurement ne vas pas au-delà de la				
divulgation faite dans la demande telle que déposée, a été fournie. La déclaration, selon laquelle les informations enregistrées sous forme déchiffrable par ordinateur sont identiques à celles				
du listage des séquences présenté par écrit, a été fournie.				
2. II a été estimé que certai	ines revendication	s ne pouvaient pas faire l'	objet d'une rechere	che (voir le cadre I).
3. Il y a absence d'unité de l'invention (voir le cadre II).				
4. En ce qui concerne le titre ,		- 1/		
le texte est approuvé tel q Le texte a été établi par l'a	•	•		
Le texte à été établi pai i à	administration et a la	teneur survante.		
5. En ce qui concerne l'abrégé.				
	u'il a été remis par l	e déposant		
le texte (reproduit dans le	cadre III) a été étab	i par l'administration confor	mément à la règle 3	8.2b). Le déposant peut
présenter des observations à l'administration dans un délai d'un mois à compter de la date d'expédition du présent rapport de recherche internationale.				
6. La figure des dessins à publier avec	l'abrégé est la Figur	e n°		
suggérée par le déposant.			X	Aucune des figures
=	parce que le déposant n'a pas suggéré de figure. n'est à publier.			ποστα μανίίσι.
parce que cette figure cara	acterise mieux l'inve	ntion.		

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



T/FR 00/01559

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C12N15/19 A61K48/00 A61K38/19 A61K38/20 //(A61K38/20,A61K38:19),(A61K38/21,A61K38:19)

A61K38/21

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

EPO-Internal, BIOSIS, MEDLINE, CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ

Catégorie °		C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
Categorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	des passages pertinents	no. des revendications visées			
X	WO 94 13321 A (INDIANA UNIVERSITY FOUNDATION) 23 juin 1994 (1994-06-page 6, ligne 2 - ligne 6 page 7, ligne 13 -page 8, ligne 9 page 30, ligne 19 -page 31, ligne page 34, ligne 1 - ligne 34 page 35 -page 36; tableau 2		1-4, 10-19,22			
X	WO 97 15595 A (SMITHKLINE BEECHAM; PELUS LOUIS MARTIN (US); KING AND GARR) 1 mai 1997 (1997-05-01) page 2, ligne 13 - ligne 23 page 8, ligne 11 -page 13, ligne 2	DREW	1-4, 11-19,22			
V Voir	la suite du cadre C nour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de hr	evets sont indiqués en anneve			
	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de br	evets sont indiqués en annexe			
° Catégorie: 'A' docume consid 'E' docume ou api 'L' docume priorite autre e 'O' docume une e: 'P' docume	ent définissant l'état général de la technique, non déré comme particulièrement pertinent ent anténeur, mais publié à la date de dépôt international rès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de é ou cité pour déterminer la date de publication d'une cité ion ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à xposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	Les documents de familles de britante de priorité et n'appartenenant partechnique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'i document particulièrement pertinent; l'étre considérée comme nouvelle ou cinventive par rapport au document cor document particulièrement pertinent; l'en pe put être considérée comme impliorsque le document est associé à ur documents de même nature, cette co pour une personne du métier	e de dépôt international ou la as à l'état de la imprendre le principe nvention inven tion revendiquée ne peut comme impliquant une activité insidéré isolément inven tion revendiquée quant une activité inventive ou plusieurs autres imbinaison étant évidente			
Catégorie: "A" docume consic "E" docume priorituautre "O" docume une e: "P" docume postéi	ent définissant l'état général de la technique, non déré comme particulièrement pertinent ent anténeur, mais publié à la date de dépôt international rès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de é ou cité pour déterminer la date de publication d'une cité ion ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à xposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	C' document ultérieur publié après la date date de priorité et n'appartenenant patechnique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'ét document particulièrement pertinent; l'être considérée comme nouvelle ou ci inventive par rapport au document co document particulièrement pertinent; l'ne peut être considérée comme impli lorsque le document est associé à ur documents de même nature, cette co pour une personne du métier	e de dépôt international ou la as à l'état de la omprendre le principe nvention inven tion revendiquée ne peut comme impliquant une activité inven tion revendiquée que quatron une activité invention revendiquée quatres ou plusieurs autres ombinaison étant évidente mille de brevets			
Catégorie: A' docume consid E' docume prioriti autre O' docume une e: P' docume postéi Date à laque	s spéciales de documents cités: ent définissant l'état général de la technique, non déré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international rès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de é ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à exposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais rieurement à la date de priorité revendiquée	'document ultérieur publié après la date date de priorité et n'appartenenant partechnique perfinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'édocument particulièrement perfinent; l'étre considérée comme nouvelle ou oinventive par rapport au document co document particulièrement perfinent; l'ne peut être considérée comme impliorsque le document est associé à ur documents de même nature, cette copour une personne du métier document qui fait partie de la même faite.	e de dépôt international ou la as à l'état de la omprendre le principe nvention inven tion revendiquée ne peut comme impliquant une activité inven tion revendiquée que quatron une activité invention revendiquée quatres ou plusieurs autres ombinaison étant évidente mille de brevets			

1

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	no, des revendications visées
Catégorie °	Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visees
A	DILLOO ET AL: "COMBINED CHEMOKINE AND CYTOKINE GENE TRANSFER ENHANCES ANTITUMOR IMMUNITY" NATURE MEDICINE, vol. 2, 1996, pages 1090-1095, XP002133387 cité dans la demande page 1090 abrégé	
A	DATABASE MEDLINE 'en ligne! US NATIONAL LIBRARY OF MEDICINE (NLM), BETHESDA, MD, US; LU Y ET AL: "Macrophage inflammatory protein -lalpha (MIP -lalpha) expression plasmid enhances DNA vaccine-induced immune response against HIV-1." retrieved from STN Database accession no. 1999132267 XP002133388 abrégé & CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, (1999 FEB) 115 (2) 335-41.,	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ation on patent family members

T/FR 00/01559

Patent docu cited in searc		Publication date		ratent family member(s)	Publication date
WO 94133	21 A	23-06-1994	US AU EP	6143289 A 5847794 A 0673256 A	07-11-2000 04-07-1994 27-09-1995
WO 97155	95 A	01-05-1997	AU AU BR CZ EP HU JP NO PL	712235 B 7520996 A 9611173 A 9801202 A 0866806 A 9802531 A 11512747 T 981818 A 326364 A	04-11-1999 15-05-1997 30-03-1999 16-09-1998 30-09-1998 01-02-1999 02-11-1999 17-06-1998 14-09-1998

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

NOTIFICATION DE LA RECEPTION 2001 L'EXEMPLAIRE ORIGINAL

(règle 24.2.a) du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

MARTIN, Jean-Jacques
Cabinet Regimbeau
26, avenue Kléber
F-75116 Paris
FRANCE

Date d'expédition (jour/mois/année) 14 août 2000 (14.08.00)	NOTIFICATION IMPORTANTE
Référence du dossier du déposant ou du mandataire	Demande internationale no
340919/18257	PCT/FR00/01559

Il est notifié au déposant que le Bureau international a reçu l'exemplaire original de la demande internationale précisée ci-après.

Nom(s) du ou des déposants et de l'Etat ou des Etats pour lesquels ils sont déposants:

TRANSGENE S.A. (pour tous les Etats désignés sauf US)

REGULIER, Etienne etc. (pour US seulement)

Date du dépôt international

07 juin 2000 (07.06.00)

Date(s) de priorité revendiquée(s)

08 juin 1999 (08.06.99)

Date de réception de l'exemplaire original par le Bureau international

14

14 juillet 2000 (14.07.00)

Liste des offices désignés

EP:AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE

National: AU, CA, JP, US

ATTENTION

Le déposant doit soigneusement vérifier les indications figurant dans la présente notification. En cas de divergence entre ces indications et celles que contient la demande internationale, il doit aviser immédiatement le Bureau international.

En outre, l'attention du déposant est appelée sur les renseignements donnés dans l'annexe en ce qui concerne

X les délais dans lesquels doit être abordée la phase nationale

X la confirmation des désignations faites par mesure de précaution

les exigences relatives aux documents de priorité.

Une copie de la présente notification est envoyée à l'office récepteur et à l'administration chargée de la recherche internationale.

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé

Fiona DOFER

n° de télécopieur (41-22) 740.14.35

n de téléphone (41-22) 338.83.38

ANNEXE DU FORMULAIRE PCT/IB/301

Demande internationale no PCT/FR00/01559

RENSEIGNEMENTS CONCERNANT LES DELAIS DANS LESQUELS DOIT ETRE ABORDEE LA PHASE NATIONALE

Il est rappelé au déposant qu'il doit aborder la "phase nationale" auprès de chacun des offices désignés indiqués sur la notification de la réception de l'exemplaire original (formulaire PCT/IB/301) en payant les taxes nationales et en remettant les traductions, telles qu'elles sont prescrites par les législations nationales.

Le délai d'accomplissement de ces actes de procédure est de 20 MOIS à compter dela date de priorité ou, pour les Etats désignés qui ont été élus par le déposant dans une demande d'examen préliminaire international ou dans une élection ultérieure, de 30 MOIS à compter de la date de priorité, à condition que cette électionait été effectuée avant l'expiration du 19e mois à compter de la date de priorité. Certains offices désignés (ou élus) ont fixé des délais qui expirent au-delà de 20 ou 30 mois à compter de la date de priorité. D'autres offices accordent une prolongation des délais ou un délai de grâce, dans certains cas moyennant le paiement d'une taxe supplémentaire.

En plus de ces actes de procédure, le déposant devra dans certains cas satisfaire à d'autres exigences particulières applicables dans certains offices. Il appartient au déposant de veiller à remplir en temps voulu les conditions requises pour l'ouverture de la phase nationale. La majorité des offices désignés n'envoient pas de rappel à l'approche de la date limite pour aborder la phase nationale.

Des informations détaillées concernant les actes de procédure à accomplir pour aborder la phase nationale auprès de chaque office désigné, les délais applicables et la possibilité d'obtenir une prolongation des délais ou un délai de grâce et toutes autres conditions applicables figurent dans le volume II du Guide du déposant du PCT. Les exigences concernant le dépôt d'une demande d'examen préliminaire international sont exposées dans le chapitre IX du volume I du Guide du déposant du PCT.

GR et ES sont devenues liées par le chapitre II du PCT le 7 septembre 1996 et le 6 septembre 1997, respectivement, et peuvent donc être élues dans une demande d'examen préliminaire international ou dans une élection ultérieure présentée le 7 septembre 1996 (ou à une date postérieure) ou le 6 septembre 1997 (ou à une date postérieure), respectivement, quelle que soit la date de dépôt de la demande internationale (voir le second paragraphe, ci-dessus).

Veuillez noter que seul un déposant qui est ressortissant d'un Etat contractant du PCT lié par le chapitre II ou qui y a son domicile peut présenter une demande d'examen préliminaire international.

CONFIRMATION DES DESIGNATIONS FAITES PAR MESURE DE PRECAUTION

Seules les désignations expresses faites dans la requête conformément à la règle 4.9.a) figurent dans la présente notification. Il est important de vérifier si ces désignations ont été faites correctement. Des erreurs dans les désignations peuvent être corrigées lorsque des désignations ont été faites par mesure de précaution en vertu de la règle 4.9.b). Toute désignation ainsi faite peut être confirmée conformément aux dispositions de la règle 4.9.c) avant l'expiration d'un délai de 15 mois à compter de la date de priorité. En l'absence de confirmation, une désignation faite par mesure de précaution sera considérée comme retirée par le déposant. Il ne sera adressé aucun rappel ni invitation. Pour confirmer une désignation , il faut déposer une déclaration précisant l'Etat désigné concerné (avec l'indication de la forme de protection ou de traitement souhaitée) et payer les taxes de désignation et de confirmation. La confirmation doit parvenir à l'office récepteur dans le délai de 15 mois.

EXIGENCES RELATIVES AUX DOCUMENTS DE PRIORITE

Pour les déposants qui n'ont pas encore satisfait aux exigences relatives aux documents de priorité, il est rappelé ce qui suit.

Lorsque la priorité d'une demande nationale, régionale ou internationale antérieure est revendiquée, le déposant doit présenter une copie de cette demande antérieure, certifiée conforme par l'administration auprès de laquelle elle a été déposée ("document de priorité"), à l'office récepteur (qui la transmettra au Bureau international) ou directement au Bureau international, avant l'expiration d'un délai de 16 mois à compter de la date de priorité, étant entendu que tout document de priorité peut être présenté au Bureau international avant la date de publication de la demande internationale, auquel cas ce document sera réputé avoir été reçu par le Bureau international le dernier jour du délai de 16 mois (règle 17.1.a)).

Lorsque le document de priorité est délivré par l'office récepteur, le déposant peut, au lieu de présenter ce document, demander à l'office récepteur de le préparer et de le transmettre au Bureau international. La requête à cet effet doit être formulée avant l'expiration du délai de 16 mois et peut être soumise au paiement d'une taxe (règle 17.1.b)).

Si le document de priorité en question n'est pas fourni au Bureau international, ou si la demande adressée à l'office récepteur de préparer et de transmettre le document de priorité n'a pas été faite (et la taxe correspondante acquittée, le cas échéant) avant l'expiration du délai applicable mentionné aux paragraphes précédents, tout Etat désigné peut ne pas tenir compte de la revendication de priorité; toutefois, aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.

Lorsque plusieurs priorités sont revendiquées, la date de priorité à prendre en considération aux fins du calcul du délai de 16 mois est la date du dépôt de la demande la plus ancienne dont la priorité est revendiquée.

PCT

NOTIFICATION RELATIVE A LA PRESENTATION OU A LA TRANSMISSION DU DOCUMENT DE PRIORITE

(instruction administrative 411 du PCT)

Expéditeur : le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

MARTIN, Jean-Jacques Cabinet Regimbeau 26, avenue Kléber F-75116 Paris FRANCE

Date d'expédition (jour/mois/année) 14 août 2000 (14.08.00)	
Référence du dossier du déposant ou du mandataire 340919/18257	NOTIFICATION IMPORTANTE
Demande internationale no PCT/FR00/01559	Date du dépôt international (jour/mois/année) 07 juin 2000 (07.06.00)
Date de publication internationale (jour/mois/année) Pas encore publiée	Date de priorité (jour/mois/année) 08 juin 1999 (08.06.99)
Déposant TRANSGENE S.A. etc	

- 1. La date de réception (sauf lorsque les lettres "NR" figurent dans la colonne de droite) par le Bureau international du ou des documents de priorité correspondant à la ou aux demandes énumérées ci-après est notifiée au déposant. Sauf indication contraire consistant en un astérisque figurant à côté d'une date de réception, ou les lettres "NR", dans la colonne de droite, le document de priorité en question a été présenté ou transmis au Bureau international d'une manière conforme à la règle 17.1.a) ou b).
- 2. Ce formulaire met à jour et remplace toute notification relative à la présentation ou à la transmission du document de priorité qui a été envoyée précédemment.
- 3. Un astérisque(*) figurant à côté d'une date de réception dans la colonne de droite signale un document de priorité présenté ou transmis au Bureau international mais de manière non conforme à la règle 17.1.a) ou b). Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.
- 4. Les lettres "NR" figurant dans la colonne de droite signalent un document de priorité que le Bureau international n'a pas reçu ou que le déposant n'a pas demandé à l'office récepteur de préparer et de transmettre au Bureau international, conformément à la règle 17.1.a) ou b), respectivement. Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.

Date de priorité Demande de priorité n°

Pays, office régional ou office récepteur selon le PCT

Date de réception du document de priorité

08 juin 1999 (08.06.99) 99/07181

FR

14 juil 2000 (14.07.00)

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé:

Fiona DOHERTY

no de télécopieur (41-22) 740.14.35

no de téléphone (41-22) 338.83.38

PCT

REQUÊTE

Réservé à l'olfice récepteur
Demande internationale nº
Date du dépôt international
Nom de l'office récepteur et "Demande internationale PCT"

	Date do depor internation	101
Le soussigné requiert que la présente demande internationale soit traitée conformément au Traité de coopération en matière de brevets.	Nom de l'office récepteur	r et "Demande internationale PCT"
	Référence du dossier du (12 caractères au maximum)	déposant ou du mandataire (facultatif) 340919/18257
Cadre n° I TITRE DE L'INVENTION COMPOSITION TRAITEMENT CYTOTOXIQUE, NOTAMMENT ANTI		
Cadre nº II DÉPOSANT		
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom: pour une persofficielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son de n'est indiqué ci-dessous.)	onne morale, désignation nom du pays. Le pays de omicile sì aucun domicile	Cette personne est aussi inventeur.
TRANSGENE S.A. 11 Rue de Molsheim		n° de téléphone
67000 STRASBOURG FRANCE		n° de télécopieur
		n° de téléimprimeur
Nationalité (nom de l'État) : FR	Domicile (nom de l'Éta FR	t):
Cette personne est déposant pour : tous les États désignés tous les États désignés les États-Unis d'.		ins d'Amérique les États indiqués dans le cadre supplémentaire
Cadre nº III AUTRE(S) DÉPOSANT(S) OU (AUTRE(S)) I		
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une pers officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le l'adresse indiquée dans ce cadre est l'État où le déposant a son d n'est indiqué ci-dessous.)	sonne morale, désignation nom du pays. Le pays de lomicile si ancun domicile	Cette personne est : déposant sculement
REGULIER Etienne 197 Avenue de Colmar 67100 STRASBOURG FRANCE		inventeur seulement (Si cette case est cochèc, ne pas remplir la suite.)
Nationalité (nom de l'État) : FR	Domicile (nom de l'Éta FR	at):
Cette personne est déposant pour : tous les États designés tous les États designés les États-Unis d'A		Inis d'Amérique les États indiqués dans le cadre supplémentaire
D'autres déposants ou inventeurs sont indiqués sur une feu	nille annexe.	
Cadre n° IV MANDATAIRE OU REPRÉSENTANT COM	IMUN; OU ADRESSE P	OUR LA CORRESPONDANCE
La personne dont l'identité est donnée ci-dessous est/a été désignée pou des déposants auprès des autorités internationales compétentes, comme	r agir au nom du ou	mandataire représentant commun
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une personne complète. L'adresse doit comprendre le cade postal et le	morale, désignation officielle nom du pays.)	nº de téléphone 01 45 00 92 02
MARTIN Jean-Jacques, SCHRIMPF Robert, AHNER WARCOIN Jacques, TEXIER Christian, LE FORESTI CABINET REGIMBEAU	Francis, ER Eric	n° de télécopieur 01 45 00 46 12
26 Avenue Kléber 75116 PARIS FRANCE		n° de téléimprimeur
Adresse pour la correspondance : cocher cette case lorsq et que l'espace ci-dessus est utilisé pour indiquer une adre	ue aucun mandataire ni rep esse spéciale à laquelle la c	resentant commun n'est/n'a été désigné orrespondance doit être envoyée.



Suite du cadre n° III AUTRE(S) DÉPOSANT(S) OU (AUTRE(S)) INVENTEUR(S)				
Si aucun des sous-cadres suivants n'est utilisé, cette feuille ne doit pas être incluse dans la requête.				
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une personne morale, désignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays. Le pays de l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son donucile si aucun donneile n'est indiqué ci-dessous.) Cette personne est : déposant seulement				
ERBS Philippe les Malteries		déposant et inventeur		
3 Rue Kirschleger 67000 STRASBOURG FRANCE		inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)		
Nationalité (nom de l'État) : FR	Domicile (nom de l'Éta FR	t):		
Cette personne est déposant pour : tous les États désignés les États-Unis d'Ar	nérique seulement	is d'Amérique les États indiqués dans le cadre supplémentaire		
Nom et adresse : (Nom de famille suivi du prénom; pour une perse officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le l'adresse indiquée L'ans ce cadre est l'Etat où le déposant a son de n'est indiqué ci-dessous.)	onne morale, désignation nom du pays. Le pays de omicile si aucun domicile	Cette personne est : déposant seulement déposant et inventeur inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas rempfir la suite.)		
Nationalité (nom de l'État) :	Domicile (nom de l'Éta	(1):		
Cette personne est désignes tous les États désignes les États désignes désignes les États-Unis d'Ar		is d'Amérique les États indiqués dans le cadre supplémentaire		
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une perso officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son don 'est indiqué ci-dessous.)	onne morale, désignation nom du pays. Le pays de omicile si aucun domicile	Cette personne est : déposant seulement déposant et inventeur inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)		
Nationalité (nom de l'État) :	Domicile (nom de l'État):		
Cette personne est désignés tous les États désignés tous les États désignés les États-Unis d'Ai		is d'Amérique les États indiqués dans le cadre supplémentaire		
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une personne morale, désignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays. Le pays de l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son domicile si aucun domicile n'est indiqué ci-dessous.) Cette personne est: déposant seulement déposant et inventeur inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)				
Nationalité (nom de l'État) :	Domicile (nom de l'Étal	():		
Cette personne est deposant pour : tous les États tous les États désignés sauf désignés les États-Unis d'Amérique les États indiqués dans deposant pour : les États-Unis d'Amérique les États-Unis d'Amérique les États-Unis d'Amérique les États indiqués dans deposant pour :				
D'autres déposants ou inventeurs sont indiqués sur une autre feuille annexe.				

			3
Femill	c t	J.	J

Cadre I	Cadre n° V DÉSIGNATION D'ÉTATS				
Les désignations suivantes sont faites conformément à la règle 4.9.a) (cocher les cases appropriées; une au moins doit l'être) : Brevet régional					
Brevet ARIPO: GH Ghana, GM Gambie, KE Kenya, LS Lesotho, MW Malawi, SD Soudan, SL Sierra Leone, SZ Swaziland, TZ Republique-Unie de Tanzanie. UG Ouganda, ZW Zimbabwe et tout autre État qui est un État contractant du Protocole de Harare et du PCT					
□ EA	EA Brevet eurasien: AM Arménie, AZ Azerbaïdjan. BY Bélarus, KG Kirghizistan, KZ Kazakhstan, MD République de Moldova. RU Fédération de Russie, TJ Tadjikistan, TM Turkménistan et tout autre État qui est un État contractant de la Convention sur le brevet eurasien et du PCT				
X EP	EP Brevet européen: AT Autriche, BE Belgique, CH et LI Suisse et Liechtenstein, CY Chypre, DE Allemagne, DK Dancmark, ES Espagne, FI Finlande, FR France. GB Royaume-Uni, GR Grèce. IE Irlande, IT Italie. LU Luxembourg, MC Monaco, NL Pays-Bas. PT Portugal, SE Suède et tout autre État qui est un État contractant de la				
□ OA	Convention sur le brevet européen et du PCT OA Brevet OAPI: BF Burkina Faso, BJ Bénin, CF République centrafricaine, CG Congo, CI Côte d'Ivoire, CM Cameroun, GA Gabon, GN Guinée, GW Guinée-Bissau, ML Mali, MR Mauritanie, NE Niger, SN Sénégal, TD Tchad, TG Togo et tout autre État qui est un État membre de l'OAPI et un État contractant du PCT (si une autre forme				
١)	
I —	national (si une autre forme de protection ou de traitement est	_			
1 ==	Emirats arabes unis			Liberia	
	Albanic	_		Lesotho Lituanie	
, —	Arménie	=		Luxembourg	
! =				Lettonie	
ı ==	Agashavitan			Maroc	
_	Azerbaïdjan			République de Moldova	
_	Bosnie-Herzégovine				
	Barbade	- 2		Madagascar	
_	Bulgarie	L	IATE	Ex-République yougoslave de Macédoine	
I ==	Brėsil				
==	Bélarus	ㅂ		Mongolic	
	Canada	끰		V Malawi	
, —	et LI Suisse et Liechtenstein	님		Mexique	
	Chine	ㅂ		Norvège	
	Costa Rica	=		Nouvelle-Zélande	
	Cuba			Pologne	
	République tchèque	=	PT	Portugal	
=	Allemagne			Roumanie	
	Dancmark	=		Fédération de Russie	
_	Dominique	片	_	Soudan	
☐ EE			SE	Suède	
☐ ES	Espagne		SG	Singapour	
FI	Finlande	님	SI	Slovénie	
	Royaume-Uni	님	SK	Slovaquie	
	Grenade	닏	SL TJ	Sierra Leone	
	Géorgie			Tadjikistan Turkmenistan	
	Ghana				
_	Gambie	님		Turquie Trinité-et-Tobago	
_	Croatie	님	TT	-	
_	Hongrie			République-Unie de Tanzanie Ukraine	
	Indonésie	=			
	Israël			Ouganda	
IN IN	Inde	اعا	US	États-Unis d'Amérique	
☐ IS	Islande		117	Ourhábioton	
X JP	Japon	=		Ouzbekistan Viet Nam	
	Kenya	_			
	Kirghizistan			Yougoslavie	
□ KP	République populaire démocratique de Corée .	_		Afrique du Sud	
	No all and a second			Zimbabwe	
	République de Corée	Ca	ses ré	servées pour la désignation d'États qui sont devenus parties après la publication de la présente teuille :	
=	Kazakhstan				
_	Sainte-Lucie		72	Algérie	
	Sri Lanka	்ப		Antigua et Barbuda	
Déclaration concernant les désignations de précaution : outre les désignations faites ci-dessus, le déposant fait aussi conformément à la règle 4.9.b) toutes les désignations qui seraient autorisées en vertu du PCT, à l'exception de toute désignation indiquée dans le cadre supplémentaire comme étant exclue de la portée de cette déclaration. Le déposant déclare que ces désignations additionnelles sont faites sous réserve de confirmation et que toute désignation qui n'est pas confirmée avant l'expiration d'un délai de 15 mois à compter de la date de priorité doit être considérée comme retirce par le déposant à l'expiration de ce délai. (La confirmation (y compris les taxes) doit parvenir à l'office récepteur dans le délai de 15 mois.)					

		F	euille n° 4			
Cadre nº VI REVENDIO	CATION DE P	RIORITÉ'	·	D'autres re	vendications de priorité sor lans le cadre supplémentaire	
Date de dépôt	Numéro de la demande antérieure		Lorsque la demande antérieure est une :			
de la demande antérieure (jour/mois/année)			demande nationale :	demande régionale : office régional	demande internationale office récepteur	
08/06/99	99 07181		FRANCE			
(2)						
(3)	!					
antérieures (seulement si la présente demande inte	la demande ant rnationale, est l	érieure a été ''office récep	<i>déposée auprès de l'off teur)</i> indiquées ci-dessu	fice qui, aux fins de ss au(x) point(s):	forme de la ou des demande	
* Si la demande antérieure est une de Paris pour la protection de la pi	demande ARIPO, ropriété industriell	ıl est obligate e pour lequel e	pire d'indiquer dans le cad cette demande antérieure a	re supplémentaire au moins éié déposée (règle 4.10.b)u)	un pays partie à la Conventio). Voir le cadre supplémentaire	
			LA RECHERCHE IN			
Choix de l'administration ch internationale (ISA) (si ph chargées de la recherche internat pour procéder à la recherche i	isieurs administ tionale sont conq	rations cet vétentes cha	te recherche (si mie rec		che antérieure; mention de effectuée par l'administration ette dernière) :	
l'administration choisie; le code			e (jour/mois/année)	Numéro	Pays (ou office regional)	
utilisé) : ISA / EP		17	MARS 2000	OEB	FA 572749	
	AU; LANGUE	DE DÉPÔ	Γ	 		
La présente demande internation le nombre de feuilles suivant		1 —	éléments cochés ci-aprè ille de calcul des taxes	es sont joints à la présen	te demande internationale :	
requête	: 4	2. 🛛 pot	ivoir distinct signé			
description (sauf partie réservé au listage des séquences)	e : 29	`	ie du pouvoir général; dication de l'absence d'	numéro de référence, le	cas échéant :	
revendications	: 4			liqué(s) dans le cadre nº	VI au(x) point(e):	
abrégé	: 1		• •	nternationale en (langue)	, ,	
dessins	: 7	· —		rnant des micro-organism		
partie de la description réservé au listage des séquences	v :	bio	logique déposés			
Nombre total de feuilles		déc	hiffrable par ordinateur			
	45	1		Copie du Rapport de Re	echerche	
Figure des dessins qui doit accompagner l'abregé:		La: den	ngue de dépôt de la nande internationale : F	rançais		
Cadre nº IX SIGNATUR	E DU DÉPOS	ANT OU DI	J MANDATAIRE			
À côté de choque signature, indique	er le nom du signa	ataire et, si cei	la n'apparaît pas eleireme	nt à la lacture de la requête	o quel titre l'intéressé signe.	
WARCOIN Jacques			CONSER	MET RECIMBEJ S EN PROPRIETE INDUSTR . AVONUO KIÓDOR 16 PARIS FRANC	E E	
		Réser	vé à l'office récepteur			
Date effective de réception c constituer la demande intern	les pièces suppo ationale :		To a 1 office receptor		2. Dessins:	
3. Date effective de réception,	rectifiée en rais	on de la réc	eption ulté-		reçus	

Réservé à l'office réc 1. Date effective de réception des pièces supposées constituer la demande internationale :	epteur	2. Dessins:	
3. Date effective de réception, rectifiée en raison de la réception ulté- tieure, mais dans les délais, de documents ou de dessins complétant ce qui est supposé constituer la demande internationale :		non reçus	
4. Date de réception, dans les délais, des corrections demandées selon l'article 11.2) du PCT :		non regus	
5. Administration chargée de la recherche internationale (si plusieurs sont compétentes): ISA/	6. Transmission de la copie de recherche différée jusqu'au paiement de la taxe de recherche.		
Diameter Durani inter			

Date de réception de l'exemplaire original par le Bureau international :

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 14 décembre 2000 (14.12.2000)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 00/74629 A3

(51) Classification internationale des brevets⁷: C12N 15/19, A61K 48/00, 38/19, 38/20, 38/21 // (A61K 38/20, 38:19) (A61K 38/21, 38:19)

F-67100 Strasbourg (FR). ERBS, Philippe [FR/FR]; Les Malteries, 3, rue Kirschleger, F-67000 Strasbourg (FR).

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/01559

(74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

(84) États désignés (régional): brevet européen (AT, BE, CH,

CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

- (22) Date de dépôt international: 7 juin 2000 (07.06.2000)
- (81) États désignés (national): AU, CA, JP, US.

(25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

(30) Données relatives à la priorité: 99/07181 8 juin 1999 (08.06.1999) SE).

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): TRANS-GENE S.A. [FR/FR]; 11, rue de Molsheim, F-67000 StrasPubliée:

Avec rapport de recherche internationale.

bourg (FR).

(88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 22 mars 2001

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): REG-ULIER, Etienne [FR/FR]; 197, avenue de Colmar,

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: COMPOSITION FOR IMPLEMENTING A CYTOTOXIC, IN PARTICULAR AN ANTITUMORAL OR ANTIVIRAL, TREATMENT IN A MAMMAL

😭 (54) Titre: COMPOSITION DESTINEE A LA MISE EN OEUVRE D'UN TRAITEMENT CYTOTOXIQUE, NOTAMMENT ANTITUMORAL OU ANTIVIRAL, CHEZ UN MAMMIFERE

(57) Abstract: The invention concerns a composition for implementing a cytotoxic treatment in a mammal comprising: (i) a nucleic acid sequence coding for all or part of an MIP chemokine; (ii) at least a nucleic acid sequence coding for all or part of a polypeptide having at least a cytotoxic activity, said nucleic acid sequences being placed under the control of elements required for their expression in said mammal's host cell.

(57) Abrégé: La présente invention concerne une composition destinée à la mise en oeuvre d'un traitement cytotoxique chez un mammifère comprenant: (i) une séquence d'acide nucléique codant pour tout ou partie d'une chimiokine MIP, (ii) au moins une séquence d'acide nucléique codant pour tout ou partie d'un polypeptide ayant au moins une activité cytotoxique; lesdites séquences d'acide nucléique étant placées sous le contrôle des éléments nécessaires à leur expression dans une cellule hôte dudit mammifère.



(12) INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(19) World	l Intellectual	Property	Organization
------------	----------------	-----------------	--------------

WIPO

International Bureau

(43) International publication date 14 December 2000 (14.12.2000)

PCT

(10) International publication number

WO 00/74629 A2

(51) International patent classification⁷:

A61K

(21) International application number:

PCT/FR00/01559

(22) International filing date:

7 June 2000 (07.06.2000)

(25) Language of filing:

French

(26) Language of publication:

French

(30) Data relating to the priority:

99/07,181

8 June 1999 (08.06.1999)

FR

(71) Applicant (for all designated States except US): TRANSGENE S.A. [FR/FR]; 11, rue de Molsheim, F-67000 Strasbourg (FR).

(72) Inventors; and

(75) Inventors/Applicants (US only): REGULIER, Etienne [FR/FR]; 197, avenue de Colmar, F-67100 Strasbourg (FR). ERBS, Philippe [FR/FR]; Les Malteries, 3, rue Kirschleger, F-67000 Strasbourg (FR).

- (74) Representative: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).
- (81) Designated states (national): AU, CA, JP, US.
- (84) Designated states (regional): European Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Published

- Without the International Search Report and to be republished once the report has been received.

For an explanation of the two-letter codes and the other abbreviations, reference is made to the explanations ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") at the beginning of each regular edition of the PCT Gazette.

As printed

(54) Title: COMPOSITION FOR IMPLEMENTING A CYTOTOXIC, IN PARTICULAR AN ANTITUMORAL OR ANTIVIRAL, TREATMENT IN A MAMMAL

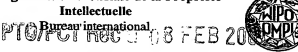
(54) Titre: COMPOSITION DESTINEE A LA MISE EN OEUVRE D'UN TRAITEMENT CYTOTOXIQUE, NOTAMMENT ANTITUMORAL OU ANTIVIRAL, CHEZ UN MAMMIFERE

(57) Abstract: The invention concerns a composition for implementing a cytotoxic treatment in a mammal comprising: (i) a nucleic acid sequence coding for all or part of an MIP chemokine; (ii) at least a nucleic acid sequence coding for all or part of a polypeptide having at least a cytotoxic activity, said nucleic acid sequences being placed under the control of elements required for their expression in said mammal's host cell.

(57) Abrégé: La présente invention concerne une composition destinée à la mise en oeuvre d'un traitement cytotoxique chez un mammifère comprenant: (i) une séquence d'acide nucléique codant pour tout ou partie d'une chimiokine MIP, (ii) au moins une séquence d'acide nucléique codant pour tout ou partie d'un polypeptide ayant au moins une activité cytotoxique; lesdites séquences d'acide nucléique étant placées sous le contrôle des éléments nécessaires à leur expression dans une cellule hôte dudit mammifère.

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle



(43) Date d la publication internationale 14 décembre 2000 (14.12.2000)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 00/74629 A2

(51) Classification internationale des brevets7:

A61K

F-67100 Strasbourg (FR). ERBS, Philippe [FR/FR]; Les Malteries, 3, rue Kirschleger, F-67000 Strasbourg (FR).

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/01559

7 juin 2000 (07.06.2000)

(25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

(30) Données relatives à la priorité:

(22) Date de dépôt international:

99/07181

8 juin 1999 (08.06.1999)

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): TRANS-GENE S.A. [FR/FR]; 11, rue de Molsheim, F-67000 Strasbourg (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): REG-ULIER, Etienne [FR/FR]; 197, avenue de Colmar, (74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

(81) États désignés (national): AU, CA, JP, US.

(84) États désignés (régional): brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée:

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se réfèrer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: COMPOSITION FOR IMPLEMENTING A CYTOTOXIC, IN PARTICULAR AN ANTITUMORAL OR ANTIVIRAL, TREATMENT IN A MAMMAL

(54) Titre: COMPOSITION DESTINEE A LA MISE EN OEUVRE D'UN TRAITEMENT CYTOTOXIQUE, NOTAMMENT ANTITUMORAL OU ANTIVIRAL, CHEZ UN MAMMIFERE

(57) Abstract: The invention concerns a composition for implementing a cytotoxic treatment in a mammal comprising: (i) a nucleic acid sequence coding for all or part of an MIP chemokine; (ii) at least a nucleic acid sequence coding for all or part of a polypeptide having at least a cytotoxic activity, said nucleic acid sequences being placed under the control of elements required for their expression in said mammal's host cell.

(57) Abrégé: La présente invention concerne une composition destinée à la mise en œuvre d'un traitement cytotoxique chez un mammifère comprenant: (i) une séquence d'acide nucléique codant pour tout ou partie d'une chimiokine MIP, (ii) au moins une séquence d'acide nucléique codant pour tout ou partie d'un polypeptide ayant au moins une activité cytotoxique; lesdites séquences d'acide nucléique étant placées sous le contrôle des éléments nécessaires à leur expression dans une cellule hôte dudit mammifère.



WO 00/74629

5

10

15

20

25

30

7/PRT3

PCT/FR00/01559 09/762573 JC05 Rec'd PCT/PT0 0 8 FEB 200

Composition destinée à la mise en oeuvr d'un trait ment cytot xique, notamment antitumoral ou antiviral, chez un mammifère

La présente invention concerne une composition cytotoxique comprenant une première séquence d'acide nucléique codant pour tout ou partie d'une chimiokine MIP et une seconde séquence d'acide nucléique codant pour tout ou partie d'un polypeptide ayant au moins une activité cytotoxique, notamment antitumorale ou antivirale. La présente invention est particulièrement utile dans le cadre de la mise en oeuvre d'un traitement par thérapie génique de maladies prolifératives ou infectieuses.

A ce jour, les résultats les plus encourageants obtenus dans le cadre de traitements antitumoraux concernent des traitements combinés associant un traitement à base de composés chimiques (chimiothérapie) et un traitement reposant sur l'utilisation de rayonnements (radiothérapie). Outre les désagréments importants qu'occasionne chez le patient ce type de traitement, on constate dans un grand nombre de cas que des cellules tumorales, de type métastatique ou non, persistent chez le sujet traité, pouvant occasionner un rechute et ne permettant donc pas de rémission complète.

De récents travaux conduits dans le domaine du cancer ont proposé d'adapter les protocoles de thérapie génique à la thérapie antitumorale. A cet égard, on peut par exemple citer les travaux de Meneguzzi et al., 1991, Virology, 181, 61-69 relatifs à l'immunisation contre des cellules tumorales à l'aide d'un vecteur recombinant de la vaccine exprimant les gènes E6 et E7 du virus du papillome humain de type 16. On peut également citer le contenu du brevet français FR 92/03120 relatif à l'utilisation d'un adénovirus recombinant exprimant une cytokine dans le cadre d'une thérapie génique antitumorale.

Les cytokines sont des molécules naturellement produites à la suite d'une stimulation antigénique ou d'une réaction inflammatoire (Gillis and Williams, 1998, Curr. Opin. Immunol., 10, 501-503) dont l'utilité dans le cadre du traitement de certains cancers a été montrée notamment par Oettger

15

20

25

30

(Curr. Opin. Immunol., 1991, 3, 699-705). Ainsi , Leroy et al. (1998, Res.Immunol. 149 (7-8): 681-684) ont montré que la production de cytokines sur les sites de la tumeur après administration intra-tumorale de vecteurs viraux recombinants permet l'induction d'une réponse immunitaire associée à une inhibition de la croissance tumorale. Néanmoins, cette réponse antitumorale bien qu'encourageante ne permet pas la disparition définitive des cellules tumorales, et par conséquent la mise en œuvre d'un traitement antitumoral satisfaisant.

Les chimiokines constituent pour leur part une sous classe de la famille des cytokines. Elles se distinguent des autres cytokines par leur propriété chimio-attractive, notamment lors des processus naturels de chimiotactisme, et notamment d'attraction des cellules du système immunitaire vers les tissus dans lesquels siège l'inflammation ou l'infection, ainsi que par leurs propriétés anti-angiogéniques.

Les chimiokines sont des protéines de faible poids moléculaire (entre 8 et 10 kd), de petite taille (de 70 à 80 acides aminés) dont les séquences en acides aminés présentent un faible taux d'homologie (variant de 10 à 70 % selon les chimiokines considérées) permettant de définir à ce jour environ 50 chimiokines différentes. Ces chimiokines peuvent néanmoins être subdivisées en 4 grandes familles relatives à la position des résidus cystéines qu'elles renferment. Les familles α dont l'extrémité N-terminale comprend 2 cystéines séparées par un acide aminé unique (chimiokines de type IL-8, NAP-2, GCP-2) et β dont l'extrémité N-terminale comprend 2 cystéines adjacentes (chimiokines de type RANTES, MIP1, MCP1) sont les mieux caractérisées (Horuk, R., 1994, Trends Pharmacol. Sci., 15, pages 159-165; Murphy, P.M., 1994, Annu. Rev. Immunol., 12, pages 593-633).

Par ailleurs, le groupe de Dilloo et al. (1996, Nature Medicine, vol. 2, Number 10, 1090-1095) a montré que la co-expression, après administration recombinants chez la souris de fibroblastes modifiés ex vivo à l'aide de vecteurs rétroviraux, d'une chimiokine particulière, la lymphotactine (Lptn), et de l'interleukine-2 (IL2), permet de stimuler la réponse immune antitumorale de l'animal traité. Toutefois, cet effet est limité dans le temps, et ne permet

10

15

20

25

30

qu'un contrôle transitoire du volume tumoral et aucune rémission chez les animaux traités.

Il est donc souhaitable de disposer de nouvelles compositions permettant notamment la mise en œuvre de traitements antitumoraux efficaces, aisés à mettre en place, c'est à dire permettant un contrôle prolongé du volume tumoral et l'augmentation du taux de survie des patients traités.

Nous avons maintenant identifié de nouvelles compositions cytotoxiques dont les différents constituants sont choisis de façon à obtenir un effet synergique de leurs activités respectives et des propriétés améliorées desdits constituants. Plus particulièrement, de telles compositions permettent d'inhiber ou de retarder la prolifération cellulaire en induisant la mort spécifique des cellules, notamment tumorales, une meilleure présentation des antigènes et/ou une stimulation des cellules immunes de l'organisme hôte. La présente invention offre une alternative avantageuse et efficace aux techniques de l'art antérieur, notamment pour traiter le cancer de l'homme ou de l'animal.

L'invention concerne en premier lieu une composition destinée à la mise en oeuvre d'un traitement cytotoxique, par exemple antitumoral ou antiviral, ou toute applications nécessitant la mort cellulaire, chez un mammifère comprenant :

- (i) une séquence d'acide nucléique codant pour tout ou partie d'une chimiokine MIP,
 - (ii) au moins une séquence d'acide nucléique codant pour tout ou partie d'un polypeptide ayant au moins une activité cytotoxique,

lesdites séquences d'acide nucléique étant placées sous le contrôle des éléments nécessaires à leur expression dans une cellule hôte dudit mammifère.

Dans le cadre de la présente invention, il est possible d'utiliser en (i) l'intégralité de la séquence d'acide nucléique codant pour la chimiokine MIP (pour Macrophage Inflammatory Protein, en anglais) ou une partie seulement de ce polypeptide, ou un polypeptide dérivé ou muté, dans la mesure où la fonction et les propriétés de la chimiokine MIP sont conservées. Au sens de la

10

15

20

25

30

présente invention, on entend par mutation, une délétion et / ou une substitution et / ou une addition d'un ou plusieurs nucléotides. De même, il est envisageable d'utiliser une séquence codant pour une chimiokine hybride provenant de la fusion de la séquences codant pour une chimiokine de type MIP et de la séquence codant pour au moins une chimiokine d'un autre type (RANTES, MCP 1, ...).

Dans le cadre de la présente invention, la chimiokine MIP préférée est la chimiokine de type MIP 1, et plus particulièrement sélectionnée parmi le groupe consistant en les chimiokines MIP1α et MIP1β dont les propriétés ont été mises en évidence par Wolpe et al, 1988, J. Exp. Med, 167, 570-581.

MIP1α, dont les séquences en acides nucléiques et peptidique sont décrites dans Obaru et al. 1986, J. Biochem. 99, 885-894, dont le contenu est incorporé par référence dans la présente demande, est produite par les lymphocytes T et les monocytes. Elle permet la chimio-attraction des éosinophiles et des lymphocytes T au cours des infections des voies respiratoires; des monocytes et des neutrophiles au cours d'arthrites rhumatoïdales, d'inflammations du système digestif ou de méningites d'origine bactérienne. En outre, elle inhibe la prolifération des précurseurs hématopoïétiques.

MIP1β, dont les séquences en acides nucléiques et peptidique sont décrites dans Brown et al. 1989, J. Immunol. 142, 679-68, dont le contenu est incorporé par référence dans la présente demande, est également produite par les lymphocytes T et les monocytes. Elle exerce ses propriétés chimio-attractives sur les monocytes et les neutrophiles dans les cas arthrites osseuses et les méningites bactériennes. Comme MIP1α, elle inhibe la prolifération des précurseurs hématopoïétiques.

Il existe des variants naturels desdites protéines MIP1 α et MIP1 β qui sont connus de l'homme de l'art et qui portent par exemple les noms GOS19, LD78, pAT464, TY5 (de souris) ou SIS α (de souris) pour MIP1 α ou pAT744, Act-2, G-26, H-400 (de souris) ou hSIS γ (de souris) pour MIP1 β . Dans le cas particulier de MIP1 β , on choisira par exemple la séquence correspondant à

15

20

25

30

Act-2 (Lipes et al., 1988, PNAS, 85, 9704-9708, dont le contenu est incorporé ici en référence).

Par « polypeptide ayant au moins une activité cytotoxique », on entend désigner toute substance peptidique susceptible d'induire ou d'activer une réponse immune dirigée spécifiquement contre une cellule tumorale (l'activité cytotoxique est alors appelée activité antitumorale) ou une cellule infectée par un virus (l'activité cytotoxique est alors appelée activité antivirale) ou d'inhiber la croissance et / ou la division d'une telle cellule, notamment tumorale ou infectée. Selon un cas préféré, ladite activité cytotoxique se traduit par la mort de ladite cellule. Selon un cas particulier, il serait également possible d'utiliser des compositions selon la présente invention dans des cas pathologiques associés à une prolifération cellulaire, telle que par exemple les phénomènes de restenose.

L'activité de chimio-attraction d'un polypeptide donné, notamment dérivé de la chimiokine MIP, sur des cellules impliquées dans les réactions immunes (telles que par exemple des eosinophiles, des lymphocytes T, des monocytes ou des neutrophiles peut être évaluée par un test de chimiotactisme (Maghazachi, 1993, Nature Immunity, 12, 57). De même, ce type de chimiokine inhibant la prolifération des précurseurs hématopoïétiques, il est possible d'évaluer une telle propriété in vitro selon Graham et al., 1992, Growth Factors, 7, 151.

L'activité cytotoxique d'un polypeptide donné, notamment une activité antitumorale, peut être évaluée in vitro par la mesure de la survie cellulaire soit par des tests de viabilité à court terme (tel que par exemple le test au bleu tryptan ou MTT), soit par des tests de survie clonogénique (formation de colonies) (Brown et Wouters, 1999, Cancer Research, 59, 1391-1399) ou in vivo par la mesure de la croissance des tumeurs (taille et/ou volume) dans un modèle animal (Ovejera et Houchens, 1981, Semin. Oncol., 8, 386-393).

Selon une première variante, l'invention concerne une composition caractérisée en ce que ledit polypeptide ayant une activité cytotoxique est choisi parmi les cytokines, les protéines codées par un gène appelé « gène suicide » et les facteurs protéiques antiangiogéniques.

10

15

20

25

30

Plus particulièrement, lorsque ledit polypeptide en (ii) est une cytokine, il s'agit préférentiellement d'une cytokine choisie parmi les interférons α , β et γ , les interleukines, et notamment l'IL-2, l'IL-4 l'IL-6, l'IL-10 ou l'IL-12, les facteurs nécrosant des tumeurs (TNF) et les facteurs stimulateurs de colonies (GM-CSF, C-CSF, M-CSF...).

Selon un mode de réalisation préféré, ladite cytokine est sélectionnée parmi l'interleukine-2 (IL-2) et l'interféron gamma (IFN-γ). L'interleukine-2 est notamment responsable de la prolifération des lymphocytes T activés, de la multiplication et de l'activation des cellules du système immunitaire (pour la séquence en acide nucléique voir notamment FR 85 09480). L'IFN-γ active les cellules phagocytaires et accroît l'expression des antigènes de surfaces de classe I et II du complexe majeur d'histocompatibilité (pour la séquence en acide nucléique voir notamment FR 85 09225). Les dites séquences en acide nucléique sont incorporées par référence dans la présente demande.

Selon un autre mode de réalisation, la composition selon l'invention est caractérisée en ce qu'elle comprend en (ii) au moins deux séquences d'acide nucléique codant pour tout ou partie de l'interferon gamma (IFN- γ).

Selon une seconde variante, l'invention concerne également une telle composition caractérisée en ce que ledit polypeptide en (ii) présente au moins une activité enzymatique sélectionnée parmi l'activité thymidine kinase, l'activité purine nucleoside phosphorylase, l'activité guanine ou uracile ou orotate phosphoribosyl transférase et l'activité cytosine désaminase.

Plusieurs études ont permis d'identifier des polypeptides qui ne sont pas toxiques en tant que tels mais qui présentent des propriétés enzymatiques catalytiques capables de transformer une substance inactive (prédrogue), par exemple un nucléoside ou un analogue de nucléoside, en substance hautement toxique pour la cellule, par exemple un nucléoside modifié qui peut être incorporé dans les chaînes d'ADN ou d'ARN en élongation, avec pour conséquence, notamment, l'inhibition de la division cellulaire ou des dysfonctionnements cellulaires conduisant à la mort de la cellule renfermant

25

de tels polypeptides. Les gènes codant pour de tels polypeptides sont dits « gènes suicides ». De nombreux couples gène suicide/prédrogue sont actuellement disponibles. On peut citer plus particulièrement, les couples :

- la thymidine kinase du virus herpès simplex de type 1 (TK HSV-1) et
- l' acyclovir ou le ganciclovir (GCV) (Caruso et al., 1993, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 90, 7024-7028; Culver et al., 1992, Science 256, 1550-1552; Ram et al., 1997, Nat. Med. 3, 1354-1361);
 - le cytochrome p450 de rat et la cyclophosphophamide (Wei et al., 1994, Human Gene Therapy 5, 969-978);
- la purine nucleoside phosphorylase d'Escherichia coli (E. Coli) et la 6-methylpurine deoxyribonucleoside (Sorscher et al., 1994, Gene Therapy 1, 233-238);
 - la guanine phosphoribosyl transférase d'E. coli et la 6- thioxanthine (Mzoz et Moolten, 1993, Human Gene Therapy 4, 589-595) et
- la cytosine désaminase (CDase) et la 5-fluorocytosine (5FC).

Plus particulièrement, la CDase est un enzyme qui intervient dans la voie métabolique des pyrimidines par laquelle la cytosine exogène est transformée par le biais d'une désamination hydrolytique en uracile. Des activités CDases ont été mises en évidence chez les procaryotes et les eucaryotes inférieurs (Jund et Lacroute, 1970, J. Bacteriol. 102, 607-615; Beck et al., 1972, J. Bacteriol. 110, 219-228; De Haan et al., 1972, Antonie van Leeuwenhoek 38, 257-263; Hoeprich et al., 1974, J. Inf. Dis. 130, 112-118; Esders et Lynn, 1985, J. Biol. Chem. 260, 3915-3922) mais elles sont absentes chez les mammifères (Koechlin et al., 1966, Biochem Pharmacol. 15, 435-446; Polak et al., 1976, Chemotherapy 22, 137-153). Les gènes FCY1 de Saccharomyces cerevisiae (S. cerevisiae) et codA d'E. coli codant respectivement pour la CDase de ces deux organismes sont connus et leurs séquences publiées (EP 402 108; Erbs et al., 1997, Curr. Genet. 31, 1-6; WO93/01281).

10

15

20

25

30

La CDase désamine également un analogue de la cytosine, la 5fluorocytosine (5-FC) en 5-fluorouracile (5-FU) qui est un composé hautement cytotoxique notamment lorsqu'il est converti en 5-fluoro-UMP (5-FUMP). Les cellules dépourvues d'activité CDase, en raison soit d'une mutation inactivante du gène codant pour l'enzyme, soit de leur déficience naturelle pour cette enzyme (par exemple les cellules mammifères) sont résistantes au 5-FC (Jund et Lacroute, 1970, J. Bacteriol. 102, 607-615; Kilstrup et al., 1989, J. Bacteriol. 1989 171, 2124-2127). Par contre, il a été montré qu'il est possible de transmettre la sensibilité au 5-FC à des cellules mammifères dans lesquelles la séquence codant pour une activité CDase a été transférée (Huber et al., 1993, Cancer Res. 53, 4619-4626; Mullen et al., 1992, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 89, 33-37; WO 93/01281). De plus, dans ce cas, les cellules avoisinantes non transformées deviennent également sensibles au 5-FC (Huber et al., 1994, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 91, 8302-8306). Ce phénomène, appelé effet de voisinage (bystander en anglais), est dû à l'excrétion par les cellules exprimant l'activité CDase, de 5-FU qui intoxique les cellules voisines par simple diffusion à travers la membrane cellulaire. Cette propriété de diffusion passive du 5-FU constitue un avantage par rapport au système de référence tk/GCV pour lequel l'effet de voisinage nécessite un contact avec les cellules qui expriment tk (Mesnil et al., 1996, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 93, 1831-1835). Cet effet constitue par conséquent un atout supplémentaire de l'utilisation de la CDase dans le cadre de la thérapie génique, notamment anticancéreuse.

Cependant, la sensibilité au 5-FC varie beaucoup selon les lignées cellulaires. Une faible sensibilité est observée par exemple dans des lignées tumorales humaines PANC-1 (carcinome de pancréas) et SK-BR-3 (adénocarcinome du sein) transduites par un rétrovirus exprimant le gène codA d'E. Coli (Harris et al., 1994, Gene Therapy 1, 170-175). Ce phénomène indésirable pourrait s'expliquer par l'absence ou la faible conversion endogène du 5-FU formé par l'action enzymatique de la CDase en 5-FUMP cytotoxique. Cette étape, normalement assurée dans les cellules mammifères par l'orotate phosphorybosyl transférase (Peters et al., 1991, Cancer 68, 1903-1909), peut

15

20

25

30

être absente dans certaines tumeurs et rendre ainsi la thérapie génique, basée sur la CDase, inopérante.

Chez les procaryotes et eucaryotes inférieurs, l'uracile est transformée en UMP par l'action de l'uracile phosphoribosyl transférase (présentant par conséquent une activité UPRTase). Cette enzyme convertit également le 5-FU en 5-FUMP. Ainsi des mutants fur1 de la levure S. cerevisiae sont résistants à de fortes concentrations de 5-FU (10 mM) et de 5-FC (10 mM) car en absence d'activité UPRTase, le 5-FU, provenant de la désamination du 5-FC par la CDase, n'est pas transformé en 5-FUMP cytotoxique (Jund et Lacroute, 1970, J. Bacteriol. 102, 607-615). Les gènes upp et FUR1 codant pour l'UPRTase respectivement d'E. coli et de S. cerevisiae ont été clonés et séquencés (Andersen et al., 1992, Eur. J. Biochem. 204, 51-56; Kern et al., 1990, Gene 88, 149-157).

Au sens de la présente invention, un polypeptide ayant une activité UPRTase désigne un polypeptide capable de convertir l'uracile ou un de ses dérivés en un analogue monophosphaté et, en particulier la 5-FU en 5-FUMP. Par « mutation », il faut entendre l'addition, la délétion et/ou la substitution d'un ou plusieurs résidus à un endroit quelconque dudit polypeptide.

L'UPRTase native dont il est question dans la présente invention peut être d'une origine quelconque, notamment procaryotique, fongique ou de levure. A titre illustratif, les séquences d'acide nucléique codant pour les UPRTases d'E. coli (Anderson et al., 1992, Eur. J. Biochem 204, 51-56), de Lactococcus lactis (Martinussen et Hammer, 1994, J. Bacteriol. 176, 6457-6463), de Mycobacterium bovis (Kim et al., 1997, Biochem Mol. Biol. Int 41, 1117-1124) et de Bacillus subtilis (Martinussen et al., 1995, J. Bacteriol. 177, 271-274) peuvent être utilisées dans le cadre de l'invention. Mais on préfère tout particulièrement mettre en oeuvre une UPRTase de levure et notamment celle codée par le gène FUR1 de S. cerevisiae dont la séquence divulguée dans Kern et al. (1990, Gene 88, 149-157) est introduite ici par référence. A titre indicatif, les séquences des gènes et celles des UPRTases correspondantes peuvent être trouvées dans la littérature et les banques de données spécialisées (SWISSPROT, EMBL, Genbank, Medline...).

10

15

20

25

30

Par ailleurs, la demande PCT/FR99/00904 décrit un gène FUR1 dépourvu de 105 nucléotides en 5' de la partie codante permettant la synthèse d'une UPRTase délétée des 35 premiers résidus en position N-terminale et débutant à la méthionine en position 36 dans la protéine native. Le produit d'expression du gène mutant, désigné FUR1△105, est capable de complémenter un mutant fur1 de S. cerevisiae. En outre, le mutant tronqué présente une activité UPRTase supérieure à celle de l'enzyme native. Ainsi, selon un mode de réalisation particulièrement avantageux, le polypeptide codé selon l'invention est un mutant de délétion d'une UPRTase native. La délétion est de préférence localisée dans la région N-terminale de l'UPRTase d'origine. Elle peut être totale (concerner l'ensemble des résidus de ladite région Nterminale) ou partielle (concerner un ou plusieurs résidus continus ou non dans la structure primaire). D'une manière générale, un polypeptide est constitué de parties N-terminale, centrale et C-terminale, représentant environ le tiers de la molécule. Par exemple, l'UPRTase de S. cerevisiae ayant 251 acides aminés, sa partie N-terminale est constituée des 83 premiers résidus débutant à la méthionine dite initiatrice située en première position de la forme native. Quant à l'UPRTase d'E. coli, sa partie Nterminale couvre les positions 1 à 69.

En outre, les demandes de brevet WO96/16183 et PCT/FR99/00904 décrivent l'utilisation d'une protéine de fusion codant pour une enzyme à deux domaines ayant les activités CDase et UPRTase et démontrent que le transfert d'un gène hybride codA::upp ou FCY1::FUR1 ou FCY1::FUR1\D105 porté par un plasmide d'expression augmente la sensibilité au 5-FC de cellules B16 transfectées. Les séquences protéiques et nucléiques décrites dans ces deux demandes sont incorporées dans la description de la présente demande. Selon ce mode de réalisation, le polypeptide est un polypeptide fusionné en phase avec au moins un second polypeptide. Bien que la fusion puisse avoir lieu à un endroit quelconque du premier polypeptide, les extrémités N ou Cterminales sont préférées et notamment l'extrémité N-terminale. Une fusion des activités CDase et UPRTase permet d'améliorer la sensibilité des cellules cibles à la 5-FC et à la 5-FU.

15

20

25

30

L'homme de l'art est capable de cloner les séquences de CDase ou UPRTase à partir des données publiées, de procéder à d'éventuelles mutations, de tester les activités enzymatiques des formes mutantes dans un système acellulaire ou cellulaire selon la technologie de l'art ou en suivant le protocole indiqué dans la demande PCT/FR99/00904 et de fusionner, notamment en phase, les polypeptides d'activité CDase et UPRTase, et par conséquent tout ou partie des gènes correspondants.

Par conséquent, selon un cas précis, la composition de l'invention est caractérisée en ce que la séquence d'acide nucléique (ii) est sélectionnée parmi les séquences nucléiques des gènes CodA, upp, FUR1; FCY1 et FUR1\(Delta\)105, ou par une combinaison de tout ou partie desdites séquences.

L'invention concerne plus particulièrement une dite composition caractérisée en ce que ledit polypeptide en (ii) présente au moins une activité CDase et une activité UPRTase.

Par « combinaison de séquences d'acide nucléique » on entend désigner aussi bien des séquences distinctes qui codent pour au moins deux polypeptides distincts que des séquences fusionnées qui codent pour des polypeptides de fusion, étant entendu que la production de tels polypeptides peut être réalisée sous le contrôle des mêmes éléments de régulation (cassette polycistronique) ou d'éléments indépendants, identiques ou différents, homologues ou hétérologues vis à vis du vecteur les renfermant, constitutifs ou inductibles.

Selon un mode particulier de réalisation, la composition de l'invention comprend au moins une séquence d'acide nucléique (ii) codant pour un polypeptide de fusion dans lequel un premier polypeptide présentant une activité UPRTase ou CDase est fusionné en phase avec au moins un second polypeptide, ledit second polypeptide présentant une activité CDase ou UPRTase, respectivement. Plus particulièrement, un tel polypeptide est caractérisé en ce que la fusion avec le second polypeptide est réalisée à l'extrémité N-terminale dudit premier polypeptide.

15

20

25

30

Selon un cas préféré, ladite composition est caractérisée en ce que la séquence d'acide nucléique codant pour ledit polypeptide de fusion est une séquence hybride comprenant :

- une première séquence d'acide nucléique codant pour un premier polypeptide présentant une activité UPRTase ou CDase,
 - une seconde séquence d'acide nucléique codant pour un second polypeptide présentant une activité Cdase ou UPRTase, respectivement.

Une telle séquence d'acide nucléique hybride codant pour ledit polypeptide de fusion peut en outre renfermer une séquence de type IRES.

L'invention concerne notamment une telle composition pour laquelle la première séquence d'acide nucléique est sélectionnée parmi upp, FUR1 et FUR1\(\Delta\)105, et en ce que la seconde séquence d'acide nucléique est sélectionnée parmi CodA et FCY1, et vice-versa. De manière tout à fait préférée, une telle séquence d'acide nucléique hybride est choisie parmi les séquences hybrides décrites dans les demandes de brevet WO96/16183 et PCT/FR99/00904.

Selon une troisième variante, la composition selon la présente invention est caractérisée en ce que ledit polypeptide ayant une activité cytotoxique (ii) est un facteur protéique anti-angiogénique. L'angiogénèse est le processus responsable de la formation de nouveaux capillaires à partir du réseau vasculaire déjà existant. Ce processus complexe est finement régulé dans les tissus sains par la balance des effets de nombreux facteurs angiogéniques et anti-angiogéniques. Cependant, dans certaines pathologies, et notamment lors de la formation d'une tumeur, ce processus est dérégulé: les facteurs angiogéniques prennent le pas sur les facteurs anti-angiogéniques ce qui permet une vascularisation importante des tumeurs et par voie de conséquence leur développement rapide et / ou l'apparition de métastases. C'est pourquoi, dans le cadre de la présente invention, un facteur anti-angiogénique est considéré comme étant un agent cytotoxique, notamment antitumoral. Parmi les différents facteurs anti-angiogéniques connus à l'heure actuelle on peut notamment citer l'angiostatine, l'endostatine, le facteur

15

20

25

30

plaquettaire PF4, la thrombospondine-1, le PRP (pour Proliferin Related Protein), le VEGI (pour Vascular Endothelial Growth Inhibitor) les metalloprotéases et l'urokinase.

Les séquences d'acide nucléique (i) ou (ii) peuvent être aisément obtenues par clonage, par PCR ou par synthèse chimique selon les techniques conventionnelles en usage. Il peut s'agir de gènes natifs ou dérivés de ces derniers par mutation, délétion, substitution et/ou addition d'un ou plusieurs nucléotides. Par ailleurs, leur séquences sont largement décrites dans la littérature consultable par l'homme de l'art.

La présente invention a également trait à une composition telle que présentée ci-dessus caractérisée en ce que lesdites séquences d'acide nucléique (i) et (ii) sont insérées dans un vecteur recombinant d'origine plasmidique ou virale, ainsi qu'à un tel vecteur recombinant portant de telles séquences nucléotidiques placées sous le contrôle des éléments nécessaires à leur expression dans une cellule hôte. Les séquences d'acide nucléique (i) et (ii) peuvent être présentes en un ou plusieurs exemplaires sur un même vecteur.

Plus particulièrement, les compositions de l'invention peuvent comprendre lesdites séquences d'acide nucléique (i) et (ii) insérées dans un même vecteur recombinant ou dans des vecteurs recombinants distincts.

Par « vecteur recombinant » selon l'invention, on entend désigner un « vecteur d'origine plasmidique ou virale, et éventuellement un tel vecteur associé à une ou plusieurs substances améliorant l'efficacité transfectionnelle et/ou la stabilité dudit vecteur et/ou la protection dudit vecteur in vivo à l'égard du système immunitaire de l'organisme hôte. Ces substances sont largement documentées dans la littérature accessible à l'homme de l'art (voir par exemple Felgner et al., 1987, Proc. West. Pharmacol. Soc. 32, 115-121; Hodgson et Solaiman, 1996, Nature Biotechnology 14, 339-342; Remy et al., 1994, Bioconjugate Chemistry 5, 647-654). A titre illustratif mais non limitatif, il peut s'agir de polymères, de lipides notamment cationiques, de liposomes, de protéines nucléaires ou virales ou encore de lipides neutres. Ces substances peuvent être utilisées seules ou en combinaison. Des exemples de tels composés sont notamment disponibles dans les demandes de brevet WO

10

15

20

25

30

98/08489, WO 98/17693, WO 98/34910, WO 98/37916, WO 98/53853, EP 890362 ou WO 99/05183. Une combinaison envisageable est un vecteur recombinant plasmidique associé à des lipides cationiques (DOGS, DC-CHOL, spermine-chol, spermidine-chol etc...) et des lipides neutres (DOPE).

Le choix des plasmides utilisables dans le cadre de la présente invention est vaste. Il peut s'agir de vecteurs de clonage et/ou d'expression. D'une manière générale, ils sont connus de l'homme de l'art et nombre d'entre eux sont disponibles commercialement mais il est également possible de les construire ou les modifier par les techniques de manipulation génétique. On peut citer à titre d'exemples les plasmides dérivés de pBR322 (Gibco BRL), pUC (Gibco BRL), pBluescript (Stratagène), pREP4, pCEP4 (Invitrogene) ou encore p Poly (Lathe et al., 1987, Gene 57, 193-201). De préférence, un plasmide mis en oeuvre dans le cadre de la présente invention contient une origine de replication assurant l'initiation de la replication dans une cellule productrice et/ou une cellule hôte (par exemple, on retiendra l'origine ColE1 pour un plasmide destiné à être produit dans E. coli et le système oriP/EBNA1 si l'on désire qu'il soit autoreplicatif dans une cellule hôte mammifère, Lupton et Levine, 1985, Mol. Cell. Biol. 5, 2533-2542; Yates et al., Nature 313, 812-815). Il peut en outre comprendre un gène de sélection permettant de sélectionner ou identifier les cellules transfectées (complémentation d'une mutation d'auxotrophie, gène codant pour la résistance à un antibiotique...). Bien entendu, il peut comprendre des éléments supplémentaires améliorant son maintien et/ou sa stabilité dans une cellule donnée (séquence cer qui favorise le maintien monomérique d'un plasmide (Summers et Sherrat, 1984, Cell 36, 1097-1103, séquences d'intégration dans le génome cellulaire).

S'agissant d'un vecteur viral, on peut envisager un vecteur dérivant d'un poxvirus (virus de la vaccine, notamment MVA, canaripox... etc), d'un adénovirus, d'un rétrovirus, d'un virus de l'herpès, d'un alphavirus, d'un foamyvirus ou d'un virus associé à l'adénovirus. On aura de préférence recours à un vecteur non réplicatif et non intégratif. A cet égard, les vecteurs adénoviraux conviennent tout particulièrement à la mise en oeuvre de la présente invention. Toutefois, il convient de noter ici que dans le cadre de la

15

20

25

30

mise en oeuvre de la présente invention, la nature du vecteur revêt peu d'importance.

Les rétrovirus ont la propriété d'infecter et de s'intégrer majoritairement dans les cellules en division et à cet égard sont particulièrement appropriés pour l'application cancer. Un rétrovirus recombinant selon l'nvention comporte généralement les séquences LTR, une région d'encapsidation et la séquence nucléotidique selon l'invention placée sous le contrôle du LTR rétroviral ou d'un promoteur interne tels que ceux décrits ci-après. Il peut dériver d'un rétrovirus d'une origine quelconque (murin, primate, felin, humain etc...) et en particulier du MoMuLV (Moloney murine leukemia virus), MVS (Murine sarcoma virus) ou Friend murine retrovirus (Fb29). Il est propagé dans une lignée d'encapsidation capable de fournir en trans les polypeptides viraux gag, pol et/ou env nécessaires à la constitution d'une particule virale. De telles lignées sont décrites dans la littérature (PA317, Psi CRIP GP + Am-12 etc...). Le vecteur rétroviral selon l'invention peut comporter des modifications notamment au niveau des LTR (remplacement de la région promotrice par un promoteur eucaryote) ou de la région d'encapsidation (remplacement par une région d'encapsidation hétérologue, par exemple de type VL30) (voir les demandes françaises 94 08300 et 97 05203).

On pourra également avoir recours à un vecteur adénoviral défectif pour la réplication c'est à dire dépourvu de tout ou partie d'au moins une région essentielle à la réplication sélectionnée parmi les régions E1, E2, E4 et. Une délétion de la région E1 est préférée. Mais elle peut être combinée à d'autres modification(s)/délétion(s) touchant notamment tout ou partie des régions E2, E4 et/ou L1-L5, dans la mesure où les fonctions essentielles défectives sont complémentées en trans au moyen d'une lignée de complémentation et/ou d'un virus auxilliaire afin d'assurer la production des particules virales d'intérêt. A cet égard, on peut avoir recours aux vecteurs de seconde génération de l'état de la technique (voir par exemple les demandes internationales WO94/28152 et WO97/04119). A titre illustratif, la délétion de la majorité de la région E1 et de l'unité de transcription E4 est tout particulièrement avantageuse. Dans le but d'augmenter les capacités de

10

15

20

25

30

clonage, le vecteur adénoviral peut en outre être dépourvu de tout ou partie de la région E3 non essentielle. Selon une autre alternative, on peut mettre en oeuvre un vecteur adénoviral minimal retenant les séquences essentielles à l'encapsidation, à savoir les ITRs (Inverted Terminal Repeat) 5' et 3' et la région d'encapsidation. Par ailleurs, l'origine du vecteur adénoviral selon l'invention, peut être variée aussi bien du point de vue de l'espèce que du sérotype. Il peut dériver du génome d'un adénovirus d'origine humaine ou animale (canine, aviaire, bovine, murine, ovine, porcine, simienne...) ou encore d'un hybride comprenant des fragments de génome adénoviral d'au moins deux origines différentes. On peut citer plus particulièrement les adénovirus CAV-1 ou CAV-2 d'origine canine, DAV d'origine aviaire ou encore Bad de type 3 d'origine bovine (Zakharchuk et al., Arch. Virol., 1993, 128: 171-176; Spibey et Cavanagh, J. Gen. Virol., 1989, 70: 165-172; Jouvenne et al., Gene, 1987, 60: 21-28; Mittal et al., J. Gen. Virol., 1995, 76: 93-102). Cependant, on préférera un vecteur adénoviral d'origine humaine dérivant de préférence d'un adénovirus de sérotype C, notamment de type 2 ou 5. Un vecteur adénoviral selon la présente invention peut être généré in vitro dans Escherichia coli (E. coli) par ligation ou recombinaison homologue (voir par exemple la demande internationale WO96/17070) ou encore par recombinaison dans une lignée de complémentation. Les différents vecteurs adénoviraux ainsi que leurs techniques de préparation sont connus (voir par exemple Graham et Prevect, 1991, in Methods in Molecular Biology, vol 7, p 109-128; Ed: E.J. Murey, The Human Press Inc).

Les éléments nécessaires à l'expression sont constitués par l'ensemble des éléments permettant la transcription de la séquence nucléotidique en ARN et la traduction de l'ARNm en polypeptide, notamment les séquences promotrices et/ou des séquences de régulation efficaces dans ladite cellule, et éventuellement les séquences requises pour permettre l'excrétion ou l'expression à la surface des cellules cibles dudit polypeptide. Ces éléments peuvent être régulables ou constitutifs. Bien entendu, le promoteur est adapté au vecteur retenu et à la cellule hôte On peut citer, à titre d'exemples, les promoteurs eucaryotes des gènes PGK (Phospho Glycérate Kinase), MT (metallothioneine ; Mc Ivor et al., 1987, Mol. Cell Biol. 7, 838-848), α-1

15

20

25

30

antitrypsine, CFTR, les promoteurs du gène codant pour la créatine kinase musculaire, pour l'actine, pour le surfactant pulmonaire, immunoglobuline, βactine (Tabin et al., 1982, Mol. Cell Biol. 2, 426-436), SRa (Takebe et al., 1988, Mol. Cell. Biol. 8, 466-472), le promoteur précoce du virus SV40 (Simian Virus), le LTR du RSV (Rous Sarcoma Virus), le promoteur de MPSV, le promoteur TK-HSV-1, le promoteur précoce du virus CMV (Cytomegalovirus), les promoteurs du virus de la vaccine p7.5K pH5R, pK1L, p28, p11 et les promoteurs adénoviraux E1A et MLP ou une combinaison desdits promoteurs. Il peut également s'agir d'un promoteur stimulant l'expression dans une cellule tumorale ou cancéreuse. On peut citer notamment les promoteurs des gènes MUC-1 surexprimé dans les cancers du sein et de la prostate (Chen et al., 1995, J. Clin. Invest. 96, 2775-2782), CEA (pour carcinoma embryonic antigen) surexprimé dans les cancers du colon (Schrewe et al., 1990, Mol. Cell. Biol. 10, 2738-2748), tyrosinose surexprimé dans les mélanomes (Vile et al., 1993, Cancer Res. 53, 3860-3864), ERB-2 surexprimé dans les cancers du sein et du pancréas (Harris et al., 1994, Gene Therapy 1, 170-175) et αfétoprotéine surexprimée dans les cancers du foie (Kanai et al., 1997, Cancer Res. 57, 461-465). Le promoteur précoce du Cytomégalovirus (CMV), ou celui du RSV, est tout particulièrement préféré. Il est également possible d'utiliser une région promotrice tissu-spécifique, notamment lorsque la tumeur à traiter est issue d'un type cellulaire particulier, ou activable dans des conditions définies. La littérature procure un grand nombre d'informations relatives à de telles séquences promotrices.

Les éléments nécessaires peuvent, en outre, inclure des éléments additionnels améliorant l'expression de la séquence nucléotidique selon l'invention ou son maintien dans la cellule hôte. On peut citer notamment les séquences introniques (WO 94/29471), séquences signal de sécrétion, séquences de localisation nucléaire, sites internes de réinitiation de la traduction de type IRES, séquences poly A de terminaison de la transcription.

Selon un mode de réalisation préféré, l'invention concerne plus particulièrement un vecteur recombinant, notamment un vecteur viral, et plus spécifiquement un vecteur adénoviral defectif pour la réplication, comprenant :

10

15

20

25

30

- (i) une séquence d'acide nucléique codant pour tout ou partie d'une chimiokine MIP,
- (ii) au moins une séquence d'acide nucléique codant pour tout ou partie d'un polypeptide ayant au moins une activité cytotoxique,

lesdites séquences d'acide nucléique étant placées sous le contrôle des éléments nécessaires à leur expression dans une cellule hôte et étant définies comme indiqué ci-dessus.

La présente invention a également pour objet une particule virale, notamment adénovirale, comprenant un vecteur viral recombinant selon l'invention. Une telle particule virale peut être générée à partir d'un vecteur viral selon toute technique conventionnelle dans le domaine de l'art. Sa propagation est effectuée notamment dans une cellule de complémentation adaptée aux déficiences dudit vecteur. S'agissant d'un vecteur adénoviral, on aura par exemple recours à une lignée de complémentaion telle que décrite dans la demande WO 94/28152, à la lignée 293 établie à partir de cellules de rein embryonnaire humain, qui complémente efficacement la fonction E1 (Graham et al., 1977, J. Gen. Virol. 36, 59-72), la lignée A549-E1 (Imler et al., 1996, Gene Therapy 3, 75-84) ou une lignée permettant une double complémentation (Yeh et al., 1996, J. Virol. 70, 559-565; Krougliak et Graham, 1995, Human Gene Therapy 6, 1575-1586; Wang et al., 1995 Gene Therapy 2, 775-783; demande internationale WO 97/04119). On peut également employer des virus auxilliaires pour complémenter au moins en partie les fonctions défectives. Par cellule de complémentation, on entend une cellule capable de fournir en trans les facteurs précoces et/ou tardifs nécessaires à l'encapsidation du génome viral dans une capside virale pour générer une particule virale contenant le vecteur recombinant. Ladite cellule peut ne pas complémenter à elle seule toutes les fonctions défectives du vecteur et dans ce cas peut être transfectée/transduite par un vecteur/virus auxilliaire apportant les fonctions complémentaires.

L'invention concerne également un procédé de préparation d'une particule virale, selon lequel :

10

15

20

25

30

- (i) on introduit un vecteur recombinant selon l'invention dans une cellule, notamment une cellule de complémentation capable de complémenter en trans ledit vecteur, de manière à obtenir une dite cellule transfectée,
- (ii) on cultive ladite cellule transfectée dans des conditions appropriées pour permettre la production de ladite particule virale, et
 - (iii) on récupère ladite particule virale dans la culture cellulaire.

Bien entendu, la particule virale peut être récupérée du surnageant de culture mais également à partir des cellules. Une des méthodes couramment employée consiste à lyser les cellules par des cycles consécutifs de congélation/décongélation pour recueillir les virions dans le surnageant de lyse. Ceux-ci peuvent être amplifiés et purifiés selon les techniques de l'art (procédé chromatographique, ultracentrifugation notamment à travers un gradient de chlorure de césium...).

L'invention a également trait à une cellule hôte eucaryote comprenant les fragments d'ADN présents dans la composition selon l'invention. Ladite cellule hôte est avantageusement une cellule de mammifère et, de préférence, une cellule humaine. Il s'agira de préférence d'une cellule 293, LCA4 ou PERC6. Une telle cellule est notamment utile pour produire les particules virales à haut titre, sans générer de particules compétentes pour la réplication. L'invention concerne également une cellule hôte comprenant une séquence nucléotidique, un vecteur recombinant selon l'invention ou infectée par une particule virale selon l'invention. Aux fins de la présente invention, une cellule hôte est constituée par toute cellule transfectable par un vecteur recombinant ou infectable par une particule virale, tels que définis ci-avant. Une cellule de mammifère et notamment humaine convient tout particulièrement. Elle peut comprendre ledit vecteur sous forme intégrée dans le génome ou non (épisome). Il peut s'agir d'une cellule primaire ou tumorale d'une origine quelconque, notamment hématopoïétique (cellule souche totipotente, leucocyte, lymphocyte, monocyte ou macrophage...), musculaire

10

15

20

25

30

(cellule satellite, myocyte, myoblaste, muscle lisse...), cardiaque, pulmonaire, trachéale, hépatique, épithéliale ou fibroblaste.

L'invention concerne également une composition destinée à la mise en oeuvre d'un traitement antitumoral ou antiviral, ou toute applications nécessitant la mort cellulaire, chez un mammifère comprenant :

- (i) tout ou partie du polypeptide MIP,
- (ii) tout ou partie d'un polypeptide ayant au moins une activité cytotoxique,

lesdits polypeptides étant définis comme indiqué précédemment.

Un autre objet selon l'invention consiste en une formulation destinée à la mise en oeuvre d'un traitement cytotoxique, notamment antitumoral ou antiviral, chez un mammifère caractérisée en ce qu'elle comporte une composition (à base d'acides nucléiques ou de polypeptides telle que décrite précédemment), un vecteur adénoviral ou une particule virale selon l'invention, ainsi qu'un support acceptable d'un point de vue pharmaceutique. Un tel support est préférentiellement isotonique, hypotonique ou faiblement hypertonique et présente une force ionique relativement faible, tel que par exemple une solution de sucrose. Par ailleurs, un tel support peut renfermer tout solvant, ou liquide aqueux ou partiellement aqueux tel que de l'eau stérile non pyrogène. Le pH de la formulation est en outre ajusté et tamponné afin de repondre aux exigences d'utilisation in vivo. La formulation peut également inclure un diluant, un adjuvant ou un excipient acceptable d'un point de vue pharmaceutique, de même que des agents de solubilisation, de stabilisation, de préservation. Pour une administration injectable, on préfère une formulation en solution aqueuse, non-aqueuse ou isotonique. Elle peut être présentée en dose unique ou en multidose sous forme liquide ou sèche (poudre, lyophilisat...) susceptible d'être reconsituée de manière extemporanée par un diluant approprié.

Selon un mode particulier de l'invention, ladite formulation comporte en outre des quantités acceptables d'un point de vue pharmaceutique d'une

15

20

25

30

prodrogue capable d'être transformée en molécule cytotoxique par un polypeptide ayant au moins une activité cytotoxique.

Une telle prodrogue sera notamment sélectionnée dans le groupe consistant en l'acyclovir ou le ganciclovir (GCV), la cyclophosphophamide, la 6-methylpurine deoxyribonucleoside, la 6-thioxanthine, la cytosine ou un de ses dérivés ou l'uracile ou un de ses dérivés. De manière tout à fait préférée, ladite prodrogue est la 5-fluorocytosine (5FC) ou la 5-fluorocytosine (5FU).

Par ailleurs, notamment dans le cadre de formulations renfermant une composition selon la seconde variante évoquée ci-dessus, il convient de noter que ladite formulation peut également comprendre une ou plusieurs substances potentialisant l'effet cytotoxique du 5-FU. On peut citer en particulier, les drogues inhibant les enzymes de la voie de biosynthèse de novo des pyrimidines (par exemple celles citées ci-après), les drogues telles que la Leucovorin (Waxman et al., 1982, Eur. J. Cancer Clin. Oncol. 18, 685-692) qui en présence du produit du métabolisme du 5-FU (5-FdUMP) augmente l'inhibition de la thymidylate synthase ce qui entraîne une diminution du pool de dTMP nécessaire à la réplication et enfin les drogues telles que le méthotréxate (Cadman et al., 1979, Science 250, 1135-1137) qui en inhibant la dihydrofolate réductase et en élevant le pool d'incorporation de PRPP (phosphoribosylpyrophosphate) provoque l'augmentation de 5-FU dans l'ARN cellulaire.

Une formulation selon l'invention est plus particulièrement destinée au traitement préventif ou curatif de maladies par thérapie génique et s'adresse plus particulièrement aux maladies prolifératives (cancers, tumeurs, resténose...etc) et aux maladies d'origine infectieuse, notamment virale pour lesquelles il est nécessaire de limiter la prolifération des cellules infectées (induites par les virus de l'hépatite B ou C, le HIV, l'herpès, les rétrovirus....etc).

Une formulation selon l'invention peut être fabriquée de manière conventionnelle en vue d'une administration par voie locale, parentérale ou digestive. Les voies d'administration envisageables sont multiples. On peut

15

20

25

30

citer par exemple la voie intragastrique, sous-cutanée, intracardiaque, intramusculaire, intraveineuse, intrapéritonéale, intratumorale, intranasale, intrapulmonaire ou intratrachéale. Pour ces trois derniers modes de réalisation, une administration par aérosol ou instillation est avantageuse. L'administration peut avoir lieu en dose unique ou répétée une ou plusieurs fois après un certain délai d'intervalle. La voie d'administration et le dosage appropriés varient en fonction de divers paramètres, par exemple, de l'individu, de la maladie à traiter ou encore du ou des gène(s) d'intérêt à transférer. Les préparations à base de particules virales selon l'invention peuvent être formulées sous forme de doses comprises entre 10⁴ et 10¹⁴ ufp (unités formant des plages), avantageusement 105 et 1013 usp et, de préférence, 106 et 1012 ufp. Pour ce qui est du vecteur recombinant selon l'invention, des doses comprenant de 0,01 à 100 mg d'ADN, de préférence 0,05 à 10 mg et, de manière tout à fait préférée, 0,5 à 5 mg peuvent être envisagées. Une composition à base de polypeptides comprend de préférence de 0,05 à 10 g et. de manière tout à fait préférée, de 0,5 à 5 g dudit polypeptide. Bien entendu, les doses peuvent être adaptées par le clinicien.

La présente invention est également relative à l'utilisation thérapeutique ou prophylactique d'une composition, d'un vecteur recombinant ou d'une particule virale selon l'invention pour la préparation d'un médicament destiné au traitement du corps humain ou animal par thérapie génique, notamment pour la préparation d'un médicament cytotoxique, notamment antitumoral ou antiviral, destiné à inhiber la croissance ou provoquer le rejet d'une tumeur ou la mort d'une cellule infectée. Selon une première possibilité, le médicament peut être administré directement in vivo (par exemple par injection intraveineuse, dans une tumeur accessible ou à sa périphérie, dans les poumons par aérosol, dans le système vasculaire au moyen d'une sonde appropriée...). On peut également adopter l'approche ex vivo qui consiste à prélever des cellules du patient (cellules souches de la moëlle osseuse, lymphocytes du sang périphérique, cellules musculaires...), de les transfecter ou infecter in vitro selon les techniques de l'art et de les réadministrer au patient. Une utilisation préférée consiste à traiter ou prévenir les cancers, tumeurs et maladies résultant d'une prolifération cellulaire non désirée. Parmi

10

15

20

25

30

les applications envisageables, on peut citer les cancers du sein, de l'utérus (notamment ceux induits par les papillomas virus), de la prostate, du poumon, de la vessie, du foie, du colon, du pancréas, de l'estomac, de l'oesophage, du larynx du système nerveux central et du sang (lymphomes, leucémie etc...). Elle est également utile dans le cadre des maladies cardiovasculaires, par exemple pour inhiber ou retarder la prolifération des cellules de muscles lisses de la paroi vasculaire (resténose). Enfin pour ce qui est des maladies infectieuses, l'application au SIDA peut être envisagée.

Il est par ailleurs envisageable, le cas échéant et sans sortir du cadre de la présente invention, de procéder à des administrations simultanées ou successives par des voies différentes des différents composants compris dans la composition ou la formulation pharmaceutique selon l'invention.

L'invention s'étend également à une méthode pour le traitement des maladies par thérapie génique, caractérisée en ce que l'on administre à un organisme ou à une cellule hôte ayant besoin d'un tel traitement une séquence nucléotidique, un vecteur recombinant, une particule virale ou une cellule hôte selon l'invention.

Lorsque la méthode de traitement met en oeuvre une séquence nucléotidique, un vecteur recombinant ou une particule virale permettant l'expression d'un polypeptide selon l'invention ayant une activité UPRTase, il peut être avantageux d'administrer en outre une seconde séquence nucléotidique codant pour un second polypeptide présentant une activité CDase, ladite seconde séquence nucléotidique étant portée par ledit vecteur recombinant ou particule virale ou par un vecteur ou une particule virale indépendante. Dans ce dernier cas, l'administration des séquences UPRTase et CDase peut être simultanée ou consécutive, l'ordre d'administration étant sans importance.

Selon un mode de réalisation avantageux, l'utilisation thérapeutique ou la méthode de traitement comprend également une étape supplémentaire selon laquelle on administre à l'organisme ou la cellule hôte des quantités acceptables d'un point de vue pharmaceutique d'une prédrogue,

15

20

25

30

avantageusement d'un analogue de cytosine et, en particulier de la 5-FC. A titre illustratif, une dose de 50 à 500 mg/kg/jour peut être employée avec une préférence pour 200 mg/kg/jour. Dans le cadre de la présente invention, la prédrogue est administrée selon les pratiques standards et ceci de manière préalable, concomittante ou encore postérieure à celle de l'agent thérapeutique selon l'invention. La voie orale est préférée. On peut administrer une dose unique de prédrogue ou des doses répétées pendant un temps suffisamment long pour permettre la production du métabolite toxique au sein de l'organisme ou de la cellule hôte.

Selon une mode avantageux de l'invention, l'utilisation thérapeutique ou la méthode de traitement est associée à un second traitement du patient par chirurgie (notamment par ablation de la tumeur partiellement ou totalement), par radiothérapie ou chimiothérapie. Dans ce cas particulier, le traitement selon l'invention est appliqué de manière préalable, concomitante ou fait suite audit second traitement. De manière préféré, ce traitement sera appliqué suite audit second traitement.

Les exemples qui suivent ont pour but d'illustrer les différents objets de la présente invention et n'ont par conséquence aucun caractère limitatif.

La figure 1 représente l'évolution du volume tumoral chez des souris B6D2 implantées avec des cellules tumorales B16F0.

La figure 2 représente le taux de survie de ces mêmes souris. Des groupes de 15 souris sont traités à l'aides de compositions comprenant des adénovirus exprimant les gènes suivants : huMIP α , huIL2, huMIP 1α +huIL2, Ad vide.

La figure 3 représente l'évolution du volume tumoral chez des souris B6D2 implantées avec des cellules tumorales RENCA.

La figure 4 représente le taux de survie de ces mêmes souris. Des groupes de 15 souris sont traités à l'aides de compositions comprenant des adénovirus exprimant les gènes suivants : huMIPβ, huIL2, huMIPβ +huIL2, Ad vide.

La figure 5 représente l'évolution du volume tumoral chez des souris B6D2 implantées avec des cellules tumorales P815.

15

20

25

30

La figure 6 représente le taux de survie de ces mêmes souris. Des groupes de 15 souris sont traités à l'aides de compositions comprenant des adénovirus exprimant les gènes suivants : Tampon Tris, huMIPo +huIL2, huMIP1α + muIFNγ, huIL2 + muIFNγ.

La figure 7 représente l'évolution du volume tumoral chez des souris B6D2 implantées avec des cellules tumorales RENCA. Ces souris sont traitées à l'aide de compositions comprenant des adénovirus exprimant le gène MIP1 β humain (huMIP1 β) en combinaison avec des adénovirus exprimant le gène murin IL12 (muIL12), ou des adénovirus exprimant le gène muIL12, ou des adénovirus ne contenant aucun transgène (Ad vide).

EXEMPLES:

Les constructions décrites ci-dessous sont réalisées selon les techniques générales de génie génétique et de clonage moléculaire, détaillées dans Maniatis et al., (1989, Laboratory Manual, Cold Spring Harbor, Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY) ou selon les recommandations du fabricant lorsqu'on utilise un kit commercial. Les étapes de recombinaison homologue sont de préférence réalisées dans la souche *E. coli* BJ 5183 (Hanahan, 1983, J. Mol. Biol. 166, 557-580). S'agissant de la réparation des sites de restriction, la technique employée consiste en un remplissage des extrémités 5' protubérantes à l'aide du grand fragment de l'ADN polymérase I d'*E. coli* (Klenow). Par ailleurs, les fragments de génome adénoviral employés dans les différentes constructions décrites ci-après, sont indiqués précisément selon leur position dans la séquence nucléotidique du génome de l'Ad5 telle que divulguée dans la banque de données Genbank sous la référence M73260.

En ce qui concerne la biologie cellulaire, les cellules sont transfectées ou transduites et cultivées selon les techniques standards bien connues de l'homme du métier.

Modèles tumoraux:

Trois modèles de cellules tumorales ont été choisis afin d'évaluer l'activité de la composition de l'invention : P815 (mastocytome H-2d, décrite dans Dunn et al, 1957, J.Natl. Cancer Inst., 18, 587-590), B16FO (mélanome

10

20

25

30

H-2b, décrite dans Wu et al, 1996, Cancer Res., 56, 21-26) et RENCA (carcinome rénal H-2d, décrite dans Murphy et al, 1973, J.Natl.Cancer Inst., 50(4), 1023-1025). Les cellules (3E+5 pour chaque modèle de tumeur) sont implantées à J-7 /J-11 en sous cutané dans le flanc droit de souris B6D2 âgées de 6 à 8 semaines.

Administration des compositions cytotoxiques de l'invention :

Un volume de 100 µl de vecteurs adénoviraux (5 x 10⁸ unités infectieuses) est injecté directement dans les tumeurs lorsque leur volume avoisine 4 à 10 mm³ (J0). Cette injection est répétée dans les mêmes conditions à J1 et J2.

L'efficacité de la composition de l'invention administrée est contrôlée par la mesure de la taille des tumeurs ainsi que par la mesure du temps de survie des souris traitées avec le cas échéant un contrôle du statut immunologique de l'animal par ELISPOT, test CTL, ... Les animaux peuvent en outre être ensuite soumis à un challenge contra-latéral au cours duquel une dose létale de cellules tumorales est administrée à l'animal pré-traité.

EXEMPLE 1:

Construction de pTG13010 (huMIP10).

L'ADNc de MIP1a humain (Numéro d'accession auprès de GenBank : X03754; séquence incorporée à la demande par référence) a été assemblé par oligonucléotides synthétiques suivant la séquence décrite par Obaru, K. & al. 1986, J. Biochem. 99 (3), 885-894. Cet ADNc a été introduit dans un vecteur dérivé de pBluescript pour donner le vecteur pTG13006.

Le fragment Notl-Asp718 de pTG13006 renfermant le gène MIP1α est isolé et introduit dans le vecteur pTG8347 clivé par ces mêmes enzymes, pour donner le vecteur de transfert pTG13008. A titre indicatif, pTG8347 est un vecteur p polyII (Lathe et al., 1987, Gene 57, 193-201) dans lequel sont insérées les séquences Ad5 1 à 458, le promoteur RSV, les séquences d'épissage de l'intron 2 de la béta-globine 1 de lapin, les séquences de polyadénylation de la béta-globine 1 de lapin et les séquences Ad5 3328-5788. Une telle construction est à la portée de l'homme de l'art, notamment sur la

10

15

20

25

30

base de la demande française 97 06757. Le vecteur adénoviral pTG13010 est reconstitué par recombinaison dans la souche *E. coli* BJ 5183 entre le fragment *PacI-Bst*EII de pTG13008 et le vecteur pTG6624 (décrit dans la demande française 97 06757) linéarisé par *Cla*I. A titre indicatif, pTG6624 correspond au plasmide p poly II portant le génome Ad5 délété des régions E1 (nt 459 à 3327) et E3 (nt 28592 à 30470) la cassette d'expression de MIP étant insérée à la place de E1.

La construction finale pTG13010 contient le génome Ad5 délété de l'essentiel des régions E1 (nt 459 à 3328) et E3 (nt 28249 à 30758) et en lieu et place de E1, une cassette pour l'expression du gène MIP1α placé sous le contrôle du promoteur RSV et des séquences d'épissage de l'intron 2 de la béta-globine 1 de lapin. Les particules adénovirales sont générées par transfection dans une lignée de complémentation de la fonction E1, par exemple la lignée 293 (ATCC CRL1573) selon les techniques de l'art (Graham et Prevec, 1991, Methods in Molecular Biology Vol7, Gene Transfer and Expression Protocols ; Ed E.J. Murray, The Human Press Inc, Clinton, NJ).

Construction de pTG13023 (huMIP1 β / variant Act2).

L'ADNc de MIP1 β humain (Numéro d'accession GenBank : J04130 ; séquence incorporée à la demande par référence) a été assemblé par oligonucléotides synthétiques suivant la séquence décrite par Lipes, M.A. et al. 1988, Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 85 (24), 9704-9708. Cet ADNc a été introduit dans un vecteur dérivé de M13TG130 (KIENY et al. 1983, Gene, 26, 91-99) pour donner le vecteur M13TG13013.

Le fragment Notl-Asp718 de M13TG13013 renfermant le gène MIP1 β est isolé et introduit dans le vecteur pTG8347 clivé par ces mêmes enzymes, pour donner le vecteur de transfert pTG13015. Une telle construction est à la portée de l'homme de l'art, notamment sur la base de la demande française 97 06757. Le vecteur adénoviral pTG13023 est reconstitué par recombinaison dans la souche E. coli BJ 5183 entre le fragment Pacl-BstEII de pTG13015 et le vecteur pTG6624 (décrit dans la demande française 97 06757) linéarisé par Clal.

La construction finale pTG13023 contient le génome Ad5 délété de l'essentiel des régions E1 (nt 459 à 3328) et E3 (nt 28249 à 30758) et en lieu

20

25

30

et place de E1, une cassette pour l'expression du gène MIP1 β placé sous le contrôle du promoteur RSV et des séquences d'épissage de l'intron 2 de la β globine 1 de lapin. Les particules adénovirales sont générées par transfection dans une lignée de complémentation de la fonction E1, par exemple la lignée 293 (ATCC CRL1573) selon les techniques de l'art (Graham et Prevec, 1991, Methods in Molecular Biology Vol7, Gene Transfer and Expression Protocols ; Ed E.J. Murray, The Human Press Inc, Clinton, NJ).

EXEMPLE 2:

Expériences in vivo.

Afin d'évaluer la capacité des compositions de l'invention à inhiber la croissance des tumeurs in vivo, 3.10⁵ cellules B16F0, RENCA ou P815 sont injectées à (J = -10/-7) dans des souris immunocompétentes B6D2. Dès que les tumeurs deviennent palpables (J=0) différentes compositions (voir la légende des figures 1 à 6) sont injectées à trois reprises (J0, J1, J2) par voie intra-tumorale à une dose de 5.10⁸ unités infectieuses.

Les résultats obtenus mettent en évidence une augmentation des taux de survie (figures 1, 3 et 5) associée à une baisse des volumes tumoraux (figures 2, 4 et 6) chez les souris traitées avec les compositions comprenant un adénovirus exprimant MIP1 α ou MIP1 β associé à l'IL2 ou l'IFN γ . Ces résultats confirment bien l'intérêt des composition de l'invention dans la mise en œuvre d'un traitement antitumoral.

Les souris ainsi traitées sont ensuite soumises à un challenge contralatéral consistant en une administration dans les conditions décrites précédemment d'une dose létale (3.10⁵ cellules) de cellules tumorales à J80/J100. On a ainsi constaté que les résultats décrits ci-dessus sont en outre assortis d'un état immunitaire de la souris tel qu'aucune tumeur n'est capable de se développer après cette étape de challenge.

EXEMPLE 3:

Expériences in vivo

Afin d'évaluer la capacité des compositions de l'invention à inhiber la croissance des tumeurs in vivo, 4.10^5 cellules RENCA sont injectées à (J = 0)

10

15

20

dans des souris immunocompétentes B6D2. Dès que les tumeurs deviennent palpables (J = 6) différentes compositions renfermant soit 2.108 unités infectieuses (ui) d'un adénovirus exprimant le gène MIP1β humain (huMIP1β) en combinaison avec 2.108 ui d'un adénovirus exprimant le gène murin IL12 (muIL12), soit 2.108 ui d'un adénovirus exprimant le gène muIL12 en combinaison avec 2.108 ui d'un adénovirus ne renfermant aucun transgène (Ad vide), soit 4.108 ui d'un Ad vide, sont injectées à trois reprises (J6, J7, J8) par voie intra-tumorale. Pour toutes ces compositions, les adénovirus sont dans une solution contenant 100 mM de Tris et 10 mM de MgCl₂. Il a été par ailleurs vérifié que les souris traitées dans les mêmes conditions par une composition comprenant seulement les adénovirus exprimant le gène MIP1β présentaient des tumeurs de volume identique ou même supérieur à celles observées chez des souris traitées par une composition comprenant des Ad vides.

Les résultats obtenus selon cet exemple (figure 7) mettent en évidence une baisse des volumes tumoraux chez les souris traitées avec les compositions de l'invention comprenant un adénovirus exprimant MIP1\$\beta\$ associé à un adénovirus exprimant l'IL12, tout particulièrement par comparaison aux résultats observés lors du traitement des souris avec muIL12 seul. Ces résultats confirment bien l'intérêt des compositions de l'invention dans la mise en oeuvre d'un traitement antitumoral.

10

15

20

REVENDICATIONS

- 1. Composition destinée à la mise en oeuvre d'un traitement cytotoxique chez un mammifère comprenant :
- (i) une séquence d'acide nucléique codant pour tout ou partie d'une chimiokine MIP,
 - (ii) au moins une séquence d'acide nucléique codant pour tout ou partie d'un polypeptide ayant au moins une activité cytotoxique,

lesdites séquences d'acide nucléique étant placées sous le contrôle des éléments nécessaires à leur expression dans une cellule hôte dudit mammifère.

- 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que ladite chimiokine MIP est la chimiokine MIP1, et plus particulièrement sélectionnée parmi le groupe consistant en les chimiokines MIP1α et MIP1β.
- 3. Composition selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que ledit polypeptide ayant une activité cytotoxique est choisi parmi les cytokines, les protéines codées par les gènes suicides et les facteurs protéiques anti-angiogéniques.
- 4. Composition selon selon la revendication 3, caractérisée en ce que ledit polypeptide ayant une activité cytotoxique est une cytokine choisie parmi les interférons α , β et γ , les interleukines, les facteurs nécrosant des tumeurs et les facteurs stimulateurs de colonies.
 - 5. Composition selon la revendication 4, caractérisée en ce que ledit polypeptide ayant une activité cytotoxique est l'interleukine-2 (IL-2).
- 6. Composition selon la revendication 4, caractérisée en ce que ledit polypeptide ayant une activité cytotoxique est l'interféron gamma (IFN-γ).
 - 7. Composition selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisée en ce qu'elle comprend en (ii) au moins deux séquences d'acide nucléique codant

20

pour tout ou partie de l'interleukine-2 (IL-2) et tout ou partie de l'interféron gamma (IFN-γ).

- 8. Composition selon la revendication 4, caractérisée en ce que ledit polypeptide présente au moins une activité cytotoxique sélectionnée parmi l'activité thymidine kinase, l'activité purine nucleoside phosphorylase, l'activité guanine phosphoribosyl transférase et l'activité cytosine désaminase.
- 9. Composition selon la revendication 8, caractérisée en ce que ledit polypeptide présente au moins une activité CDase et une activité UPRTase.
- 10. Composition selon la revendication 4, caractérisée en ce que ledit polypeptide ayant une activité cytotoxique est un facteur protéique anti-angiogénique choisi parmi l'angiostatine, l'endostatine, le facteur plaquettaire PF4, la thrombospondine-1, le PRP, le VEGI, les métalloprotéases et l'urokinase.
- 15 11. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que les dites séquences d'acide nucléique (i) et (ii) sont insérées dans un vecteur recombinant d'origine plasmidique ou virale.
 - 12. Composition selon la revendication 11, caractérisée en ce que les dites séquences d'acide nucléique (i) et (ii) sont insérées dans le même vecteur recombinant.
 - 13. Composition selon la revendication 11, caractérisée en ce que lesdites séquences d'acide nucléique (i) et (ii) sont insérées dans des vecteurs recombinants distincts.

14. Vecteur comprenant:

- 25 (i) une séquence d'acide nucléique codant pour tout ou d'une chimiokine MIP,
 - (ii) au moins une séquence d'acide nucléique codant pour tout ou partie d'un polypeptide ayant au moins une activité cytotoxique.

20

25

lesdites séquences d'acide nucléique étant placées sous le contrôle des éléments nécessaires à leur expression dans une cellule hôte.

- 15. Vecteur selon la revendication 14, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un vecteur viral.
- 16. Particule virale comprenant un vecteur selon la revendication 15.
- 17. Procédé de préparation d'une particule virale selon la revendication 16, selon lequel :
- (i) on introduit un vecteur viral selon la revendication 15 dans une cellule capable de produire ledit vecteur, de manière à obtenir une cellule transfectée,
 - (ii) on cultive ladite cellule transfectée dans des conditions appropriées pour permettre la production de ladite particule virale, et
 - (iii) on récupère ladite particule virale dans la culture cellulaire.
- 18. Composition destinée à la mise en oeuvre d'un traitement 15 cytotoxique chez un mammifère comprenant :
 - (i) tout ou partie d'un polypeptide MIP,
 - (ii) tout ou partie d'un polypeptide ayant au moins une ctivité cytotoxique,

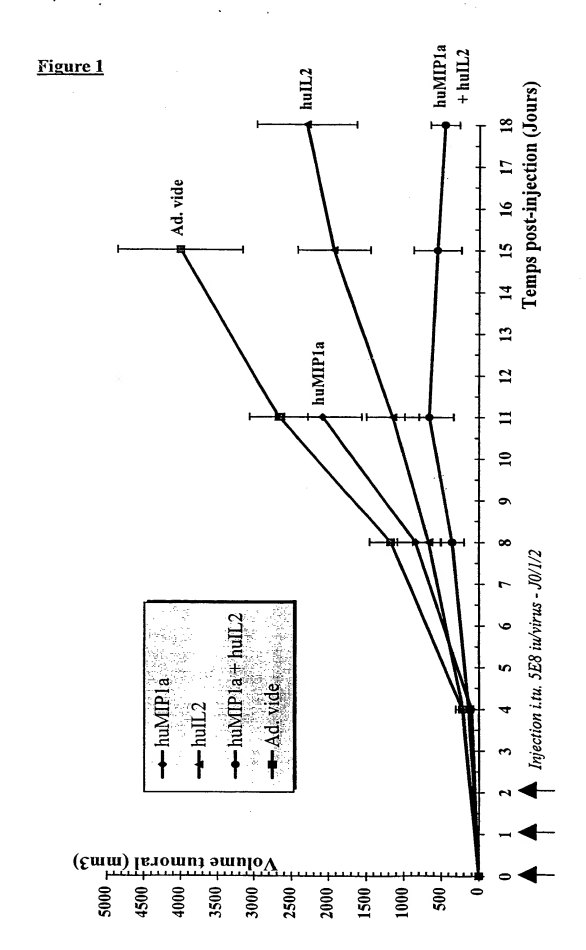
selon laquelle lesdits polypeptides (i) et (ii) sont tels que définis dans les revendications 1 à 10.

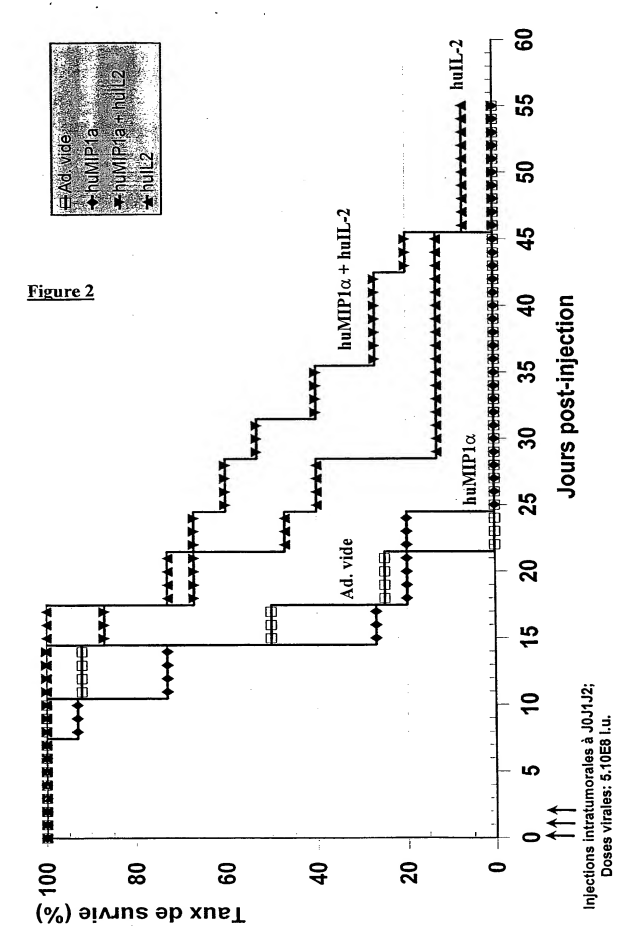
- 19. Formulation destinée à la mise en oeuvre d'un traitement cytotoxique chez un mammifère caractérisée en ce qu'elle comporte une composition selon l'une des revendications 1 à 13, un vecteur selon les revendications 14 ou 15, une particule virale selon la revendication 16, ou une composition selon selon la revendication 18, ainsi qu'un support acceptable d'un point de vue pharmaceutique.
- 20. Formulation selon la revendication 19, caractérisée en ce qu'elle comporte des quantités acceptables d'un point de vue pharmaceutique d'une

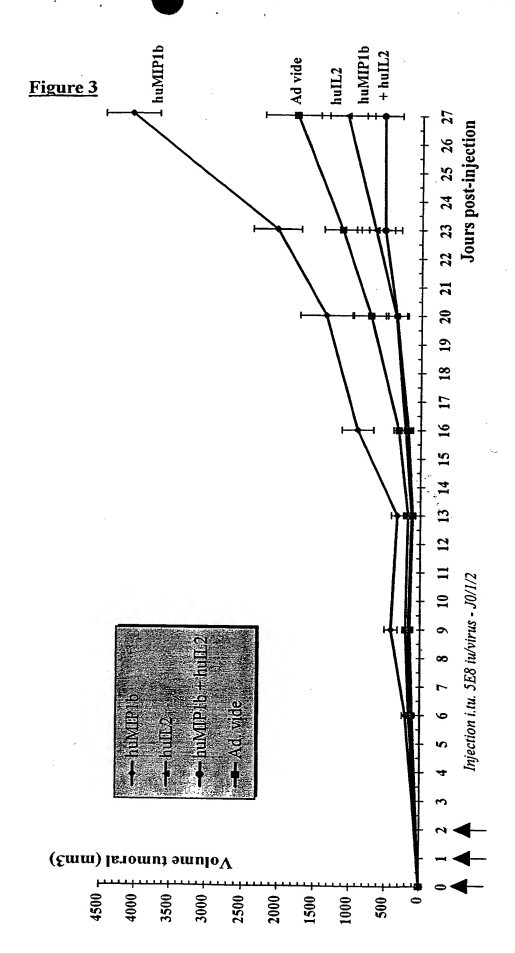
prodrogue capable d'être transformée en molécule cytotoxique par un polypeptide ayant au moins une activité cytotoxique.

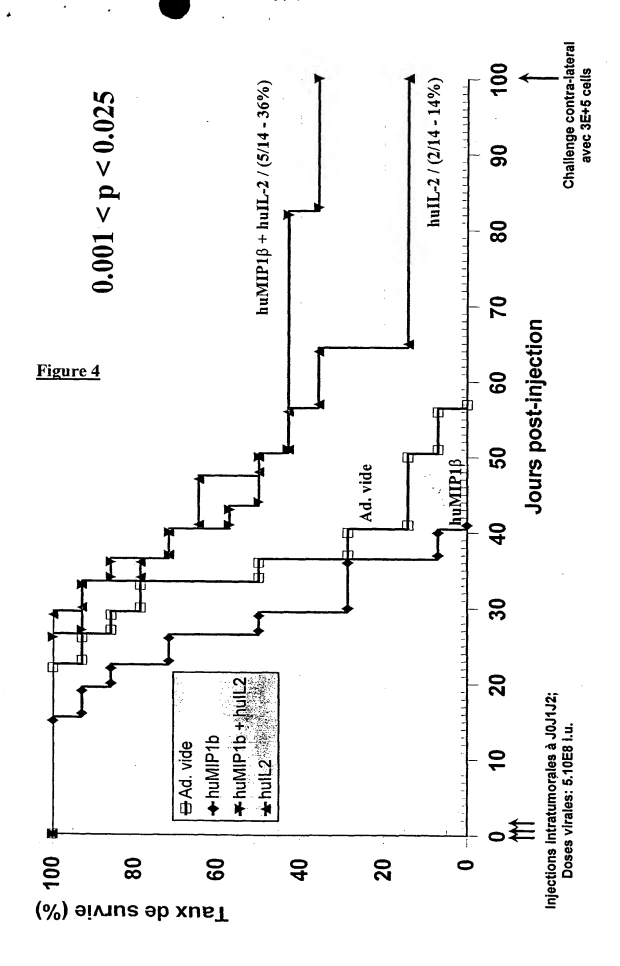
- 21. Formulation selon la revendication 20, caractérisée en ce que ladite prodrogue est sélectionnée parmi la 5-fluorouracile (5-FU) et la 5-fluorocytosine ((5-FC).
- 22. Utilisation d'une composition selon les revendications 1 à 13, d'un vecteur selon les revendications 14 à 15, d'une particule virale selon la revendication 16, ou d'une composition selon selon la revendication 18, pour la préparation d'un médicament cytotoxique.

5

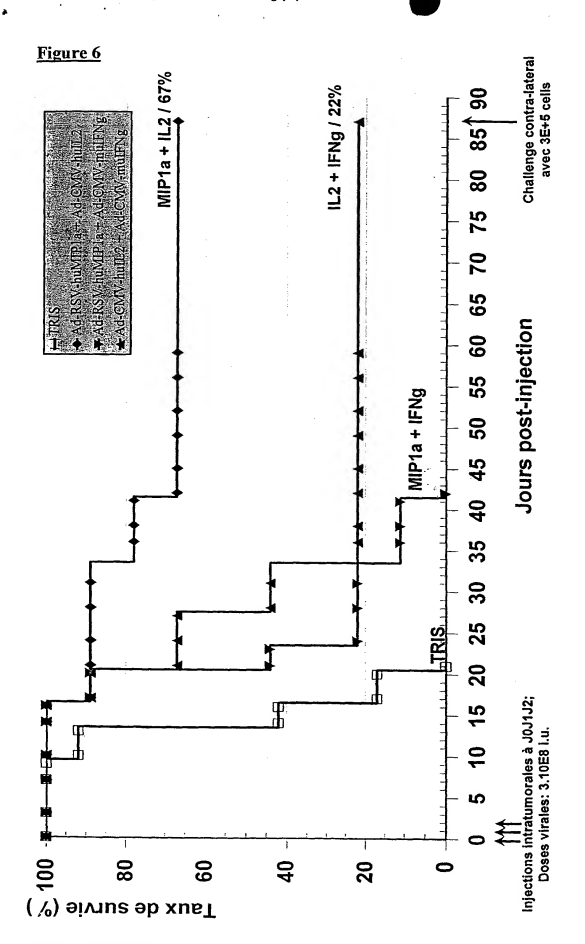




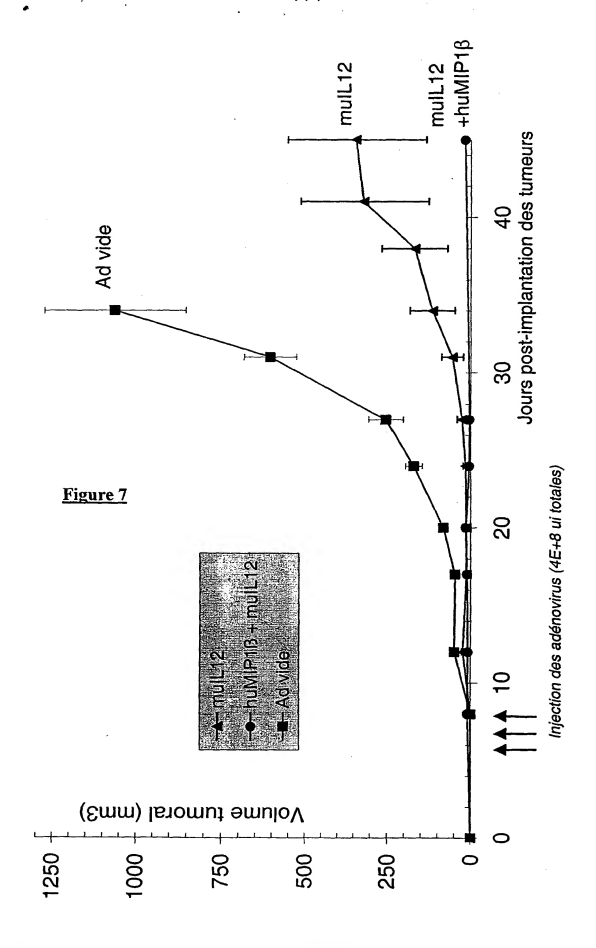




huMIP1a + muIFNg huMIP1a + Figure 5 huIL2 + muIFNg TRIS Jours post-injection Injection i.tu. 3E8 iu/virus - J0/1/2 Volume tumoral (mm3) 100 20 150







INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter anal Application No PCT/FR 00/01559

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C12N15/19 A61K48/00 A61K38/19 A61K38/20 A61K38/21 //(A61K38/20,A61K38:19),(A61K38/21,A61K38:19)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC $\,7\,$ A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, BIOSIS, MEDLINE, CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ

1-4, 10-19,22
1-4, 11-19,22

<u> </u>	
X Further documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed in annex.
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 	 *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. *&* document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
11 December 2000	18/12/2000
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nl,	Authorized officer

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter Phal Application No.

		PCT/FR 00/01559
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	DILLOO ET AL: "COMBINED CHEMOKINE AND CYTOKINE GENE TRANSFER ENHANCES ANTITUMOR IMMUNITY" NATURE MEDICINE, vol. 2, 1996, pages 1090-1095, XP002133387 cited in the application page 1090 abstract	
A	DATABASE MEDLINE 'Online! US NATIONAL LIBRARY OF MEDICINE (NLM), BETHESDA, MD, US; LU Y ET AL: "Macrophage inflammatory protein -lalpha (MIP -lalpha) expression plasmid enhances DNA vaccine-induced immune response against HIV-1." retrieved from STN Database accession no. 1999132267 XP002133388 abstract & CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, (1999 FEB) 115 (2) 335-41.,	
	ν.	

INI. NATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inter anal Application No PCT/FR 00/01559

Patent document clted in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 9413321	Α	23-06-1994	US AU EP	6143289 A 5847794 A 0673256 A	04-07-1994
WO 9715595	Α	01-05-1997	AU AU BR CZ EP HU JP NO PL	712235 B 7520996 A 9611173 A 9801202 A 0866806 A 9802531 A 11512747 T 981818 A 326364 A	15-05-1997 30-03-1999 16-09-1998 30-09-1998 01-02-1999 02-11-1999 17-06-1998

RAPPORT DE RESSERCHE INTERNATIONALE

> Internationale No PCT/FR 00/01559

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C12N15/19 A61K48/00

A61K38/19 A61K38/20 //(A61K38/20,A61K38:19),(A61K38/21,A61K38:19)

A61K38/21

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relevent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consuitée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, BIOSIS, MEDLINE, CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ

C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	WO 94 13321 A (INDIANA UNIVERSITY FOUNDATION) 23 juin 1994 (1994-06-23) page 6, ligne 2 - ligne 6 page 7, ligne 13 -page 8, ligne 9 page 30, ligne 19 -page 31, ligne 3 page 34, ligne 1 - ligne 34 page 35 -page 36; tableau 2	1-4, 10-19,22
X	WO 97 15595 A (SMITHKLINE BEECHAM CORP; PELUS LOUIS MARTIN (US); KING ANDREW GARR) 1 mai 1997 (1997-05-01) page 2, ligne 13 - ligne 23 page 8, ligne 11 -page 13, ligne 20	1-4, 11-19,22
	-/	
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents X Les documents de familles	de brevets sont indiqués en annexe
Catégories	spéciales de documents cités:	la date de dépôt international ou la

·	
Υοίτ la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
 'A' document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent 'E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date 'L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) 'O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens 'P' document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée '. 	T° document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention X° document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolèment Y° document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier &° document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 11 décembre 2000	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 18/12/2000
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fav. (431-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Sitch, W

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem Internationale No.
PCT/FR 00/01559

ritanine) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
atégorie °		tinents	no. des revendications visées
Ą	DILLOO ET AL: "COMBINED CHEMOKINE AND CYTOKINE GENE TRANSFER ENHANCES ANTITUMOR IMMUNITY" NATURE MEDICINE, vol. 2, 1996, pages 1090-1095, XP002133387 cité dans la demande page 1090 abrégé		
•	DATABASE MEDLINE 'en ligne! US NATIONAL LIBRARY OF MEDICINE (NLM), BETHESDA, MD, US; LU Y ET AL: "Macrophage inflammatory protein -lalpha (MIP -lalpha) expression plasmid enhances DNA vaccine-induced immune response against HIV-1." retrieved from STN Database accession no. 1999132267 XP002133388 abrégé & CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, (1999 FEB) 115 (2) 335-41.,		
			·
		-	
-			

RAPPORT DE RE. ERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dem Internationale No PCT/FR 00/01559

Docum nt brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
WO 9413321	A	23-06-1994	US AU EP	6143289 A 5847794 A 0673256 A	07-11-2000 04-07-1994 27-09-1995	
WO 9715595	A	01-05-1997	AU AU BR CZ EP HU JP NO PL	712235 B 7520996 A 9611173 A 9801202 A 0866806 A 9802531 A 11512747 T 981818 A 326364 A	04-11-1999 15-05-1997 30-03-1999 16-09-1998 30-09-1998 01-02-1999 02-11-1999 17-06-1998 14-09-1998	